29. 9. 2004

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

REC'D 1.8 NOV 2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2004年 3月10日

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-068186

[ST. 10/C]:

[JP2004-068186]

出 願 人
Applicant(s):

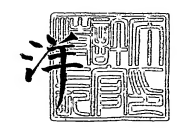
エーザイ株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年11月 5日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office i) 11)



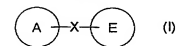
```
【書類名】
             特許願
【整理番号】
             EP04EE0301
【提出日】
             平成16年 3月10日
【あて先】
             特許庁長官殿
【国際特許分類】
             C07D213/00
             C07D215/00
【発明者】
   【住所又は居所】
             茨城県つくば市吾妻3-15-8-402
   【氏名】
             中本 和孝
【発明者】
  【住所又は居所】
             茨城県牛久市栄町6-7-4
  【氏名】
             塚田 格
【発明者】
  【住所又は居所】
             茨城県つくば市松代2-9-9
  【氏名】
             田中 圭悟
【発明者】
  【住所又は居所】
             茨城県つくば市東光台2-9-10
  【氏名】
             松倉 正幸
【発明者】
  【住所又は居所】
             茨城県牛久市神谷2-4-8
  【氏名】
             羽田融
【発明者】
  【住所又は居所】
             茨城県つくば市天久保2-23-5-204
  【氏名】
             井上 論
【発明者】
  【住所又は居所】
             茨城県つくば市谷田部1077-140
  【氏名】
             上田 教博
【発明者】
  【住所又は居所】
             茨城県牛久市さくら台2-26-8
  【氏名】
             阿部 信也
【発明者】
  【住所又は居所】
             茨城県つくば市松代2-20-6
  【氏名】
             畑桂
【発明者】
  【住所又は居所】
             茨城県つくば市小野川 7-27
  【氏名】
             渡邉 直彰
【特許出願人】
  【識別番号】
             000000217
  【住所又は居所】
             東京都文京区小石川4丁目6番10号
             エーザイ株式会社
  【氏名又は名称】
  【代表者】
             内藤 晴夫
【手数料の表示】
  【予納台帳番号】
             004983
  【納付金額】
             21,000円
【提出物件の目録】
  【物件名】
             特許請求の範囲 1
  【物件名】
             明細書 1
```

要約書 1

【物件名】

【曹類名】特許請求の範囲 【請求項1】 式

式 【化1】



〔式中、Aは、少なくとも1つの窒素原子を含む $5\sim1$ 0 員へテロ環式基を意味する; Xは、式-NH-C(=Y)-(CH $_2$) $_n$ -で表される基、式-C(=Y)-NH-(CH $_2$) $_n$ -で表される基、式-C(=Z)-(CH $_2$) $_n$ -で表される基、式-CH $_2$ -NH-(CH $_2$) $_n$ -で表される基、式-NH-CH $_2$ -(CH $_2$) $_n$ -で表される基または式-Z-CH $_2$ -(CH $_2$) $_n$ -で表される基を意味する;

Yは、酸素原子、硫黄原子またはNRY (ここで R^Y は、 C_{1-6} アルコキシ基またはシアノ基を意味する。) を意味する;

乙は、酸素原子または硫黄原子を意味する;

nは、0ないし3の整数を意味する;

Eは、フリル基、チエニル基、ピロリル基、ピリジル基、テトラゾリル基、チアゾリル基 、ピラゾリル基またはフェニル基を意味する;

ただし、Aは、以下の置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよく、E は、以下の置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 または 2 個有する;

[置換基群 a - 1]

ハロゲン原子、水酸基、メルカプト基、シアノ基、カルボキシル基、アミノ基、カルバモ イル基、С1-6アルキル基、С2-6アルケニル基、С2-6アルキニル基、С3-8 シクロアルキル基、С6-10アリール基、5~10員へテロ環式基、С3-8シクロア ルキルC1-6アルキル基、C3-8シクロアルキリデンC1-6アルキル基、C6-1 o アリールC₁₋₆ アルキル基、5~10 員へテロ環C₁₋₆ アルキル基、C₁₋₆ アル コキシ基、С2-6アルケニルオキシ基、С2-6アルキニルオキシ基、С3-8シクロ アルコキシ基、C6-10アリールオキシ基、C3-8シクロアルキルC1-6アルコキ シ基、C6-10アリールC1-6アルコキシ基、5~10員へテロ環C1-6アルコキ シ基、C1-6アルキルチオ基、C2-6アルケニルチオ基、C2-6アルキニルチオ基 、С3-8シクロアルキルチオ基、С6-10アリールチオ基、С3-8シクロアルキル C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルチオ基、 $5\sim10$ 員へテ 口環 C_{1-6} アルキルチオ基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、モノー C_{2-6} アルケ ニルアミノ基、モノーС2-6アルキニルアミノ基、モノーС3-8シクロアルキルアミ ノ基、モノーC6-10アリールアミノ基、モノーС3-8シクロアルキルС1-6アル キルアミノ基、モノー C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基、モノー $5\sim10$ 員 ヘテロ環C1-6アルキルアミノ基、ジーC1-6アルキルアミノ基、N-C2-6アル ケニル-N-C1-6アルキルアミノ基、N-C2-6アルキニル-N-C1-6アルキ ルアミノ基、N-C₃₋₈シクロアルキル-N-C₁₋₆アルキルアミノ基、N-C₆₋ 10 アリールーN-C1-6 アルキルアミノ基、N-C3-8 シクロアルキルC1-6 ア ルキル-N-C₁₋₆ アルキルアミノ基、N-C₆₋₁₀ アリールC₁₋₆ アルキル-N -C1-6 アルキルアミノ基、N-5~10 員へテロ環C1-6 アルキル-N-C1-6 アルキルアミノ基、C1-6アルキルカルボニル基、C1-6アルコキシカルボニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基および式-C (= $N-R^{a-1}$) R^{a-2} で表される基(式中 、 R^{a} は、水酸基または C_{1-6} アルコキシ基を意味する; R^{a} は、 C_{1-6} アルキ ル基を意味する。);

[置換基群 a - 2]

 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 $5\sim10$ 負ヘテロ環式基、 C_{3-8} シクロアルキルC

1-6 アルキル基、C6-10 アリールC1-6 アルキル基、5~10員へテロ環C1-6 アルキル基、C₁₋₆ アルコキシ基、C₂₋₆ アルケニルオキシ基、C₂₋₆ アルキニ ルオキシ基、С3-8シクロアルコキシ基、С6-10アリールオキシ基、С3-8シク ロアルキル C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基、 $5\sim10$ 員へテロ環C1-6アルコキシ基、C1-6アルキルチオ基、C2-6アルケニルチオ基 、С2-6アルキニルチオ基、С3-8シクロアルキルチオ基、С6-10アリールチオ 基、C3-8シクロアルキルC1-6アルキルチオ基、C6-10アリールC1-6アル キルチオ基、5~10員へテロ環C1-6アルキルチオ基、モノーC1-6アルキルアミ ノ基、モノーC2-6アルケニルアミノ基、モノーC2-6アルキニルアミノ基、モノー С3-8シクロアルキルアミノ基、モノーС6-10アリールアミノ基、モノーС3-8 シクロアルキルC1-6アルキルアミノ基、モノーC6-10アリールC1-6アルキル アミノ基、モノー5~10員ヘテロ環C1-6アルキルアミノ基、ジーC1-6アルキル アミノ基、N-C2-6アルケニル-N-С1-6アルキルアミノ基、N-С2-6アル キニルーN-C1-6アルキルアミノ基、N-C3-8シクロアルキル-N-C1-6ア ルキルアミノ基、N-C6-10アリール-N-C1-6アルキルアミノ基、N-C3-8 シクロアルキルC1-6 アルキル-N-C1-6 アルキルアミノ基、N-C6-10 ア リールC1-6アルキルーN-C1-6アルキルアミノ基およびN-5~10員へテロ環 C_{1-6} アルキルーNー C_{1-6} アルキルアミノ基:

ただし、置換基群 a-2 に記載の各基は、以下の置換基群 b から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有する;

[置換基群 b]

ハロゲン原子、水酸基、メルカプト基、シアノ基、カルボキシル基、アミノ基、カルバモイル基、ニトロ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 $5\sim10$ 員へテロ環式基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリールオキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシカルボニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、アミノ基を1個有していてもよいモノー C_{6-10} アリールアミノ基およびアミノ基を1個有していてもよい $N-C_{6-10}$ アリール C_{1-6} アルキルアミノ基)で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する抗真菌剤。

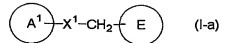
【請求項2】

Xが、式-NH-C (= Y) $-CH_2$ - で表される基、式-C (= Y) $-NH-CH_2$ - で表される基、式 $-CH_2$ -NH- で表される基または式-NH- $-CH_2$ - で表される基(式中、Yは、前記定義と同意義を意味する。)である請求項1記載の抗真菌剤。

【請求項3】

式

【化2】



〔式中、 A^1 は、3-ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピラゾリル基、キノリル基、イソキノリル基、ナフチリジニル基、キノキサリニル基、シンノリニル基、キナゾリニル基、イミダゾピリジル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾイミダゾリル基、インドリル基、ピロロピリジル基、チェノピリジル基、フロピリジル基、<math>2, 3-ジヒドロ-1 H-ピロロ[2, 3-b]ピリジン-5-イル基またはベンゾチアジアゾリル基を意味する;

 X^1 は、式-NH-C($=Y^1$) -で表される基または式-C($=Y^1$) -NH-で表される基を意味する;

 Y^1 は、酸素原子、硫黄原子または NR^{Y_1} (ここで R^{Y_1} は、 C_{1-6} アルコキシ基またはシアノ基を意味する。) を意味する;

Eは、フリル基、チエニル基、ピロリル基、ピリジル基、テトラゾリル基、チアゾリル基 、ピラゾリル基またはフェニル基を意味する:

ただし、 A^1 は、前記置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよく、E は、前記置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 または 2 個有する。〕で表される化合物

〔ただし、(1) Eが、式

【化3】

(式中、 $R^{A\ 1}$ は、ハロゲン原子、メトキシ基、エトキシ基、 $C_{1\ -\ 6}$ アルコキシカルボニル基またはカルボキシル基を有するフェニル基を意味する。)で表される基である化合物、

(2) Eが、式

【化4】

(式中、 R^{A^2} は、 Λ ロゲン原子またはメトキシ基を意味する; R^{A^3} は、カルボキシル基を有する C_{1-6} アルキル基、カルボキシル基を有する C_{3-8} シクロアルキル基またはカルボキシル基を有するフェニル基を意味する。)で表される基である化合物および(3) A^1 が、式

【化5】

(式中、 R^{A-4} は、水素原子またはハロゲン原子を意味する;Ar は、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基または C_{1-6} アルコキシ基を1 または2 個有するフェニル基を意味する。)であり、かつ X^1 が、式-C (=O) -NH ーで表される基である化合物を除く。 〕もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項4】

 A^1 が、 $3-ピリジル基、キノリル基、ナフチリジニル基、キノキサリニル基、イミダゾピリジル基、ベンゾチアゾリル基、ピロロピリジル基、チエノピリジル基またはフロピリジル基(ただし、<math>A^1$ は、前記置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよい。)である請求項 3 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項5】

 A^1 が、3-ピリジル基または6-キノリル基(ただし、 A^1 は、以下の置換基群 c-1 および c-2 から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよい。)である請求項 3 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【置換基群 c − 1 】

ハロゲン原子、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 $S\sim10$ 員へテロ環式基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基、 $S\sim10$ 員へテロ環 $S\sim10$ 員へテロ環 $S\sim10$ 目のテロ環 $S\sim10$ 目のアリール $S\sim10$ 目のアルキルオキシ基、 $S\sim10$ 目のアリール $S\sim10$ によった。アルコキシ基、 $S\sim10$ 目のテロ環 $S\sim10$ によった。アルコキシ基、 $S\sim10$ によった。

モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、モノー C_{2-6} アルケニルアミノ基、モノー C_{2-6} アルキニルアミノ基、モノー C_{3-8} シクロアルキルアミノ基、モノー C_{6-10} アリールアミノ基、モノー C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキルアミノ基、モノー C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基、モノー C_{6-10} アリール C_{1-60} アルキルアミノ基、モノー C_{6-10} アリール C_{1-60} アルキルアミノ基、モノー C_{6-10} アルキルアミノ基、 C_{1-60} アルキルカルボニル基および式ー C_{6-10} (二下の日) R_{60} で表される基(式中、 R_{60} は、前記定義と同意義を意味する。);

 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 $5\sim10$ 員へテロ環式基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルキン基、 C_{2-6} アルキン基、 C_{2-6} アルキニルオキシ基、 C_{2-6} アルキニルオキシ基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキニルアミノ基、モノー C_{2-6} アルキニルアミノ基、モノー C_{2-6} アルキニルアミノ基、モノー C_{3-8} シクロアルキルアミノ基、モノー C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基は、モノー C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキルアミノ基、モノー C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基はよびモノー C_{6-10} アルキルアミノ基はよびモノー C_{6-10} の音換基群 C_{6-10} の音換基を C_{6-10} の音換基者と C_{6-10} の音列表と C_{6-10} の C_{6-10} の

[置換基群 d]

ハロゲン原子、水酸基、カルボキシル基、アミノ基、カルバモイル基、 C_{1-6} アルコキシ基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、アミノ基を 1 個有していてもよいモノー C_{6-10} アリールアミノ基およびアミノ基を 1 個有していてもよい $N-C_{6-10}$ アリール C_{1-6} アルキル $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基

【請求項6】

A¹が、式

【化6】

〔式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 および R^5 は、それぞれ同一または異なって、前記置換基群 c-1および c-2 から選ばれる置換基を意味する。〕で表される基である請求項3記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項7】

 A^1 が、式

【化7】

$$R^1$$
 N
 R^6
 R^7
 N
 N
 R^2
 R^2

〔式中、 R^1 および R^2 は、それぞれ前記定義と同意義を意味する; R^6 および R^7 は、それぞれ同一または異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基または式 $-CHR^8-(CH_2)_{n,1}-R^9$ で表される基(式中、 R^8 は、水素原子、カルボキシル基または C_{1-6} アルコキシカルボニル基を意味する; R^9 は、水酸基、カルボキシル基、カルバモイル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、フリル基、チエニル基、ピロリル基、ピリジル基、トリアゾリル基、テトラヒドロフリル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシカルボニル基、モノ $-C_{1-6}$ アルキルアミノ基、ジ $-C_{1-6}$ アルキルアミノ基、前記置換基群 d から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよいフ

ェニル基、アミノ基を1個有していてもよいモノー C_{6-10} アリールアミノ基またはアミノ基を1個有していてもよい $N-C_{6-10}$ アリール C_{1-6} アルキルアミノ基を意味する;n1は、0ないし3の整数を意味する。)を意味する。〕で表される基である請求項3記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項8】

A¹が、式

[1k.8]

(式中、 $R^{1\,1}$ は、水素原子または式 $-CHR^{1\,2}-(CH_2)_{n\,2}-R^{1\,3}$ で表される基(式中、 $R^{1\,2}$ は、水素原子またはカルボキシル基を意味する; $R^{1\,3}$ は、カルボキシル基または前記置換基群 d から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよいフェニル基を意味する; $n\,2$ は、0 ないし 3 の整数を意味する。)を意味する。)で表される基である請求項 3 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項9】

A¹が、式

【化9】

(式中、 $R^{1/4}$ は、 C_{1-6} アルコキシ基を1個有する C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表される基である請求項3記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項10】

 A^1 が、6-キノリル基である請求項3記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項11】

 A^1 が、[1, 5]ナフチリジンー2ーイル基、6ーキノキサリニル基、イミダゾ[1, 2-a]ピリジンー6ーイル基、ベンゾチアゾールー6ーイル基、1 Hーピロロ[2, 3-b]ピリジンー5ーイル基、ピロロ[3, 2-b]ピリジンー1ーイル基、チエノ[2, 3-b]ピリジンー5ーイル基、チエノ[3, 2-b]ピリジンー6ーイル基またはフロ[3, 2-b]ピリジンー6ーイル基(ただし、 A^1 は、前記置換基群 c-1 および c-2 から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよい)である請求項 3 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項12】

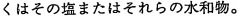
 A^1 が、[1, 5]ナフチリジンー2ーイル基、6ーキノキサリニル基、イミダゾ[1, 2-a]ピリジンー6ーイル基、ベンゾチアゾールー6ーイル基、ピロロ[3, 2-b]ピリジンー1ーイル基、アミノ基を1個有していてもよい1 Hーピロロ[2, 3-b]ピリジンー5ーイル基、アミノ基を10 個有していてもよいチエノ[2, 3-b]ピリジンー5ーイル基、アミノ基を11 個有していてもよいチエノ[3, 2-b]ピリジンー6ーイル基またはアミノ基を11 個有していてもよいフロ[3, 2-b]ピリジンー6ーイル基である請求項3記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項13】

 A^1 が、[1, 5]ナフチリジンー 2 ーイル基である請求項 3 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項14】

 A^1 が、イミダゾ[1, 2-a]ピリジンー6-イル基である請求項3記載の化合物もし



【請求項15】

 X^1 が、式-C(=O)-NH-で表される基または式-NH-C(=O)-で表される基である請求項 $3\sim1$ 4いずれか1項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項16】

 X^1 が、式-C (=O) -NH-で表される基である請求項 $3\sim14$ いずれか1 項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項17】

Eが、フリル基、チエニル基、ピロリル基またはフェニル基(ただし、Eは、前記置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 または 2 個有する。)である請求項 $3\sim 1$ 6 いずれか 1 項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項18】

Eが、フリル基、チエニル基、ピロリル基またはフェニル基(ただし、Eは、以下の置換基群 e-1 および e-2 から選ばれる置換基を 1 または 2 個有する。)である請求項 3 ~ 1 6 いずれか 1 項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

「置換基群 e − 1]

ハロゲン原子、水酸基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキリデン C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルキールオキシ基、 C_{2-6} アルキニルオキシ基、 C_{6-10} アリールオキシ基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリールチオ基、 C_{6-10} アリールチオ基、 C_{6-10} アリールアミノ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基はび C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基はなび C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基は

「置換基群 e − 2]

 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルキル基、 C_{2-6} アルキン基、 C_{2-6} アルケニルオキシ基、 C_{2-6} アルキニルオキシ基、 C_{6-10} アリールオキシ基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリールチオ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルチオ基、モノー C_{6-10} アリールアミノ基、モノー C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基、 $N-C_{6-10}$ アリール $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基および $N-C_{6-10}$ アリール $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基;ただし、置換基群 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基;ただし、置換基群 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基;

[置換基群 f]

ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、アミノ基、ニトロ基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリールオキシ基、 $5\sim10$ 員へテロ環オキシ基、 C_{1-6} アルキルカルボニル基、 C_{1-6} アルコキシカルボニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、モノー C_{6-10} アリールアミノ基、トリフルオロメチル基およびトリフルオロメトキシ基

【請求項19】

Eが、フリル基、チエニル基、ピロリル基またはフェニル基(ただし、Eは、以下の置換基群 g-1 および g-2 から選ばれる置換基を 1 個有する。)である請求項 $3\sim1$ 6 いずれか 1 項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

[置換基群 g-1]

 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキル基、フェニル C_{1-6} アルキル基、フリル C_{1-6} アルキル基、チエニル C_{1-6} アルキル基、ベンゾフリル C_{1-6} アルキル基、ベンゾチエニル C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、フェノキシ基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルコキシ基、フェニル C_{1-6} アルコキシ基、フリル C_{1-6} アルコキシ基、チエニル C_{1-6} アルコキシ基およびピリジル C_{1-6} アルコキシ基;[置換基群 g-2]

 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキル基、フェニル C_{1-6} アルキル基、フリル C_{1-6} アルキル基、ボンゾフリル C_{1-6} アルキル基、ベンゾフリル C_{1-6} アルキル基、ベンゾチエニル C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルコキシ基、フェニル C_{1-6} アルコキシ基、フリル C_{1-6} アルコキシ基、ブリル C_{1-6} アルコキシ基、ガリル C_{1-6} アルコキシ基は、チェニル C_{1-6} アルコキシ基およびピリジル C_{1-6} アルコキシ基;ただし、置換基群 g-2 に記載の各基は、以下の置換基群 h から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有する:

[置換基群 h]

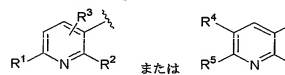
ハロゲン原子、水酸基、シアノ基およびС1-6アルキル基

【請求項20】

Eが、2-フリル基、2-チエニル基、3-ピロリル基またはフェニル基(ただし、Eは、前記置換基群 g-1 および g-2 から選ばれる置換基を 1 個有する。)である請求項 $3\sim1$ 6 いずれか 1 項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項21】

 X^1 が、式-C (=0) -NH-で表される基であり、かつ A^1 が式 【化 10】



(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 および R^5 は、それぞれ前記定義と同意義を意味する。)で表される基であり、かつEが、2-フリル基、2-チエニル基、3-ピロリル基またはフェニル基(ただし、Eは、前記置換基群 g-1 または g-2 から選ばれる置換基を 1 個有する。)である請求項 3 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項22】

A¹が、式

【化11】

$$R^{1}$$
 N
 R^{6}
 R^{7}
 N
 N
 R^{2}

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^6 および R^7 は、それぞれ前記定義と同意義を意味する。)で表される基である請求項 2 1 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項23】

A¹が、式

【化12】

(式中、 R^{1} は、前記定義と同意義を意味する。)で表される基である請求項21記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項24】 A¹が、式

【化13】

(式中、 $R^{1/4}$ は、前記定義と同意義を意味する。)で表される基である請求項2/1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項25】

 A^1 が、6-キノリル基である請求項 2 1 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項26】

 A^1 が、[1, 5]ナフチリジンー 2 ーイル基である請求項 2 1 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

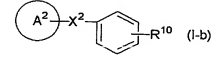
【請求項27】

 A^1 が、イミダゾ[1, 2-a]ピリジンー 6 ーイル基である請求項 2 1 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項28】

式

【化14】



〔式中、 A^2 は、6-キノリル基、4-キナゾリニル基またはアミノ基を有していてもよいピリド[2,3-d]ピリミジン-4-イル基を意味する;

 X^2 は、式 $-O-CH_2$ ーで表される基、式 $-S-CH_2$ ーで表される基、式-C (=O) $-CH_2$ ーで表される基、式 $-NH-CH_2$ ーで表される基または式 $-CH_2$ -NH- で表される基を意味する;

 $R^{1\ 0}$ は、 $C_{1\ -\ 6}$ アルキル基、 $C_{6\ -\ 1\ 0}$ アリールオキシ基または $C_{6\ -\ 1\ 0}$ アリール $C_{1\ -\ 6}$ アルコキシ基を意味する。〕で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項29】

 X^2 が、式 $-NH-CH_2$ -で表される基または式 $-CH_2$ - NH - で表される基である請求項28記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【請求項30】

請求項3記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する医薬組成物。

【請求項31】

請求項3記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を有効成分とする抗真菌剤

【請求項32】

請求項3記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の薬理学的有効量を投与して、真菌感染症を治療する方法。

【請求項33】

抗真菌剤の製造のための請求項3記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の 使用。

【請求項34】

請求項1記載の抗真菌剤の薬理学的有効量を投与して、真菌感染症を治療する方法。

【書類名】明細書

【発明の名称】ヘテロ環化合物を含有する新規な抗真菌剤

【技術分野】

[0001]

本発明は、ヘテロ環化合物を含有する新規な抗真菌剤に関する。

【背景技術】

[0002]

近年、高度な化学療法等による免疫機能の低下した患者や高齢者が増加しているため、 日和見感染の対策は益々重要性を増してきている。異なる弱毒菌による日和見感染が次々 と起こっている事実が示すように、患者の抵抗力が低下するような基礎疾患がある限り感 染症の問題は後を絶たない。従って、近い将来確実に訪れる高齢化社会においては、耐性 菌の問題を含めた新たな感染症対策が重要な課題の一つとなることが見込まれている。

抗真菌剤の分野では、従来、例えば深在性の真菌症の治療にはポリエン系のアムホテリシンBやアゾール系のフルコナゾール、イトラコナゾール、ボリコナゾール等が開発されてきた。すでに上市されている既存薬には類似したメカニズムの薬剤が多く、現在ではアゾール耐性菌等の出現が問題となっている。

近年、新規メカニズムの1,3-β-グルカン合成酵素阻害剤として天然物由来の環状へキサペプチド型のカスポファンジンやミカファンジン等が開発されてきているが、これらの薬剤には注射剤しかないことから、抗真菌剤としてはまだ充分ではない。

このように既存の抗真菌剤では充分とはいえない状況にあり、新規なメカニズムに基づく安全性の高い薬剤の開発が切望されている。

かかる新規なメカニズムに基づく抗真菌剤に関する先行技術として、特許文献1がある

特許文献1には、細胞壁表層蛋白質の発現を阻害し、細胞壁assemblyを阻害するとともに真菌が細胞へ付着するのを阻害して、病原体が病原性を発揮できないようにすることにより、感染症の発症・進展・持続に対して効果を示すヘテロ環化合物が記載されている。しかしながら、特許文献1に開示されている化合物群は2ーベンジルピリジンを共通構造として有しており、本発明に係る化合物とは構造上明らかに異なっている。さらに、特許文献1に開示されている化合物群はin vitroにおいて活性を示すものの、体内で容易に代謝を受ける等の問題点を抱えている。

また、ヘテロ環化合物(I)に構造上最も近似する先行技術として、特許文献2ないし6がある。特許文献2には、農薬とくに殺虫剤、ダニ駆除剤または線虫撲滅剤としての効果を有するN-(4-ピリジル)カルボキサミド誘導体が記載されており、特許文献3ないし6には、ホスホジエステラーゼ4(PDE4)阻害作用を有する2-アリールオキシニコチンアミド誘導体が記載されている。しかしながら、特許文献2ないし6には、本発明に係る化合物は記載されておらず、また、特許文献2ないし6に開示された化合物の、ヒト真菌症において一般的な菌種であるカンジダ、アスペルギルス、クリプトコッカス等に対する抗真菌作用は一切開示されていない。

【特許文献1】国際公開第02/04626号パンフレット

【特許文献2】米国特許第5852042号明細書

【特許文献3】欧州特許出願公開第1229034号明細書

【特許文献4】国際公開第02/060875号パンフレット

【特許文献 5】 国際公開第02/060896号パンフレット

【特許文献6】国際公開第03/068232号パンフレット

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0003]

本発明の目的は、従来の抗真菌剤にはない優れた抗真菌作用を有し、物性、安全性および代謝的安定性の面でも優れた抗真菌剤を提供することにある。

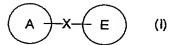
【課題を解決するための手段】

[0004]

本発明者らは、上記事情に鑑み鋭意研究を重ねた結果、下記式(I)

[0005]

【化1】



で表される、リンカーXを介してヘテロ環式基Aおよびヘテロ環式基またはフェニル基Eが結合していることを化学構造上の特徴とする新規なヘテロ環含有化合物を合成することに成功し、これらの化合物が優れた抗真菌作用を有することを見出し、本発明を完成した

すなわち、本発明は

〔1〕式

[0006]

【化2】



[0007]

〔式中、Aは、少なくとも1つの窒素原子を含む $5\sim1$ 0 員へテロ環式基を意味する; Xは、式-NH-C(=Y)-(CH $_2$) $_n$ -で表される基、式<math>-C(=Y)-NH-(CH $_2$) $_n$ -で表される基、式<math>-C(=Z)-(CH $_2$) $_n$ -で表される基、式<math>-CH $_2$ -NH-(CH $_2$) $_n$ -で表される基、式<math>-NH-CH $_2$ -(CH $_2$) $_n$ -で表される基または式<math>-Z-CH $_2$ -(CH $_2$) $_n$ -で表される基を意味する;

Yは、酸素原子、硫黄原子または NR^Y (ここで R^Y は、 C_{1-6} アルコキシ基またはシアノ基を意味する。)を意味する;

Zは、酸素原子または硫黄原子を意味する;

nは、0ないし3の整数を意味する;

Eは、フリル基、チエニル基、ピロリル基、ピリジル基、テトラゾリル基、チアゾリル基、ピラゾリル基またはフェニル基を意味する;

ただし、Aは、以下の置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよく、E は、以下の置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 または 2 個有する;

[置換基群 a - 1]

ハロゲン原子、水酸基、メルカプト基、シアノ基、カルボキシル基、アミノ基、カルバモ イル基、C₁₋₆アルキル基、C₂₋₆アルケニル基、C₂₋₆アルキニル基、C₃₋₈ シクロアルキル基、С6-10アリール基、5~10員へテロ環式基、С3-8シクロア ルキルC1-6アルキル基、C3-8シクロアルキリデンC1-6アルキル基、C6-1 o アリールC1 - 6 アルキル基、5~10員ヘテロ環C1-6 アルキル基、C1-6 アル コキシ基、 C_2-6 アルケニルオキシ基、 C_2-6 アルキニルオキシ基、 C_3-8 シクロ アルコキシ基、С6-10アリールオキシ基、С3-8シクロアルキルС1-6アルコキ シ基、C6-10 アリールC1-6 アルコキシ基、5~10 員へテロ環C1-6 アルコキ シ基、C1-6アルキルチオ基、C2-6アルケニルチオ基、C2-6アルキニルチオ基 、С3-8シクロアルキルチオ基、С6-10アリールチオ基、С3-8シクロアルキル C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルチオ基、 $5\sim10$ 員へテ 口環 C1-6 アルキルチオ基、モノー C1-6 アルキルアミノ基、モノー C2-6 アルケ ニルアミノ基、モノーС2-6アルキニルアミノ基、モノーС3-8シクロアルキルアミ ノ基、モノーC6-10アリールアミノ基、モノーC3-8シクロアルキルC1-6アル キルアミノ基、モノー C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基、モノー $5\sim10$ 貝 ヘテロ環C1 - 6 アルキルアミノ基、ジーC1 - 6 アルキルアミノ基、N-C2 - 6 アル

ケニルー $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基、 $N-C_{2-6}$ アルキニルー $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基、 $N-C_{3-8}$ シクロアルキルー $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基、 $N-C_{6-1}$ の アリールー $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基、 $N-C_{3-8}$ シクロアルキル C_{1-6} アルキルー $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基、 $N-C_{6-1}$ の アリール C_{1-6} アルキルー $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基、 $N-5\sim1$ 0 員へテロ環 C_{1-6} アルキルー $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基、 C_{1-6} アルキルカルボニル基、 C_{1-6} アルコキシカルボニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基および式ーC ($=N-R^{a-1}$) R^{a-2} で表される基(式中、 R^{a-1} は、水酸基または C_{1-6} アルコキシ基を意味する; R^{a-2} は、 C_{1-6} アルキル基を意味する。);

[置換基群 a - 2]

· Cı - 6 アルキル基、C2 - 6 アルケニル基、C2 - 6 アルキニル基、C3 - 8 シクロア ルキル基、С6-10アリール基、5~10員へテロ環式基、С3-8シクロアルキルC 1-6アルキル基、C6-10アリールC1-6アルキル基、5~10員へテロ環C1-6 アルキル基、C1-6 アルコキシ基、C2-6 アルケニルオキシ基、C2-6 アルキニ ルオキシ基、C3-8 シクロアルコキシ基、C6-10 アリールオキシ基、C3-8 シク ロアルキル C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基、 $5\sim10$ 員へテロ環C1-6アルコキシ基、C1-6アルキルチオ基、C2-6アルケニルチオ基 、C2 - 6 アルキニルチオ基、C3 - 8 シクロアルキルチオ基、C6 - 1 0 アリールチオ 基、C3-8シクロアルキルC1-6アルキルチオ基、C6-10アリールC1-6アル キルチオ基、5~10員ヘテロ環C1-6アルキルチオ基、モノーC1-6アルキルアミ ノ基、モノーC2-6アルケニルアミノ基、モノーC2-6アルキニルアミノ基、モノー C_{3-8} シクロアルキルアミノ基、モノー C_{6-10} アリールアミノ基、モノー C_{3-8} シクロアルキルCュ - 6アルキルアミノ基、モノーC6- 1 0アリールCュ - 6アルキル アミノ基、モノー 5 ~ 1 0 員へテロ環 C1 - 6 アルキルアミノ基、ジーC1 - 6 アルキル アミノ基、N-C2-6アルケニル-N-C1-6アルキルアミノ基、N-C2-6アル キニルーN-С1-6アルキルアミノ基、N-С3-8シクロアルキル-N-С1-6ア ルキルアミノ基、N-C6-10アリール-N-C1-6アルキルアミノ基、N-C3-8 シクロアルキルC1-6 アルキル-N-C1-6 アルキルアミノ基、N-C6-10 ア リールC1-6アルキルーN-C1-6アルキルアミノ基およびN-5~10員ヘテロ環 C_{1-6} アルキルーNー C_{1-6} アルキルアミノ基:

ただし、置換基群 a-2 に記載の各基は、以下の置換基群 b から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有する;

[置換基群 b]

[2] Xが、式-NH-C (= Y) $-CH_2$ -で表される基、式-C (= Y) -NH-C H_2 -で表される基、式 $-CH_2$ -NH-で表される基または式-NH- $-CH_2$ -で表される基(式中、Yは、前記定義と同意義を意味する。)である[1] 記載の抗真菌剤; [3] 式

[0008]

[化3]

 A^1 - X^1 - CH_2 -E (I-a)

[0009]

〔式中、 A^1 は、3-ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピラゾリル基、キノリル基、イソキノリル基、ナフチリジニル基、キノキサリニル基、シンノリニル基、キナゾリニル基、イミダゾピリジル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾイミダゾリル基、インドリル基、ピロロピリジル基、チェノピリジル基、フロピリジル基、2、<math>3-ジヒドロー1 H-ピロロ[2, 3-b]ピリジン-5-イル基またはベンゾチアジアゾリル基を意味する;

 X^1 は、式-NH-C($=Y^1$) -で表される基または式-C($=Y^1$) -NH-で表される基を意味する;

 Y^1 は、酸素原子、硫黄原子または NR^{Y1} (ここで R^{Y1} は、 C_{1-6} アルコキシ基またはシアノ基を意味する。) を意味する;

Eは、フリル基、チエニル基、ピロリル基、ピリジル基、テトラゾリル基、チアゾリル基 、ピラゾリル基またはフェニル基を意味する;

ただし、 A^1 は、前記置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよく、E は、前記置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 または 2 個有する。〕で表される化合物

〔ただし、(1) Eが、式

[0010]

【化4】

[0011]

(式中、 $R^{A\ 1}$ は、ハロゲン原子、メトキシ基、エトキシ基、 $C_{1\ -\ 6}$ アルコキシカルボニル基またはカルボキシル基を有するフェニル基を意味する。)で表される基である化合物、

(2) Eが、式

[0012]

【化5】

$$\mathbb{R}^{A^{2}}$$

[0013]

(式中、 $R^{A\ 2}$ は、ハロゲン原子またはメトキシ基を意味する; $R^{A\ 3}$ は、カルボキシル基を有する $C_{1\ -\ 6}$ アルキル基、カルボキシル基を有する $C_{3\ -\ 8}$ シクロアルキル基またはカルボキシル基を有するフェニル基を意味する。)で表される基である化合物および

(3) A¹ が、式

[0014]

【化6】

(式中、 R^{AA} は、水素原子またはハロゲン原子を意味する;Arは、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基または C_{1-6} アルコキシ基を1または2個有するフェニル基を意味する。)であり、かつ X^{1} が、式-C(=O)-NH-で表される基である化合物を除く。〕もしくはその塩またはそれらの水和物;

〔4〕 A^1 が、3-ピリジル基、キノリル基、ナフチリジニル基、キノキサリニル基、イミダゾピリジル基、ベンゾチアゾリル基、ピロロピリジル基、チエノピリジル基またはフロピリジル基(ただし、 A^1 は、前記置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を1 ないし 3 個有していてもよい。)である〔3〕記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

[5] A^1 が、3-ピリジル基または6-キノリル基(ただし、 A^1 は、以下の置換基群 c-1 および c-2 から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよい。)である [3] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

[置換基群 c-1]

ハロゲン原子、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 $S\sim10$ 員へテロ環式基、 $S\sim10$ 員へテロ環 $S\sim10$ 員へテロ環 $S\sim10$ 員へテロ環 $S\sim10$ 目のテロ環 $S\sim10$ 目のテロ環 $S\sim10$ 目のテロ環 $S\sim10$ 目のアルキル基、 $S\sim10$ 目のアルキニルオキシ基、 $S\sim10$ 目のアルキル $S\sim10$ 目のアルキニルオキシ基、 $S\sim10$ 目のアリール $S\sim10$ 目のアリール $S\sim10$ 目のアリール $S\sim10$ 目のアリール $S\sim10$ 目のアルキルアミノ基、モノー $S\sim10$ 目のアルキルアミノ基、モノー $S\sim10$ 目のアリールアミノ基、モノー $S\sim10$ 目のアリールアミノ基、モノー $S\sim10$ 目のアリール $S\sim10$ に アルキルアミノ基、モノー $S\sim10$ 目の日) $S\sim10$ に 表される基(式中、 $S\sim10$ に 前記定義と同意義を意味する。);

[置換基群 c - 2]

 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 $5\sim10$ 員へテロ環式基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルキン基、 C_{2-6} アルキン基、 C_{2-6} アルキン基、 C_{2-6} アルキン基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルコキシ基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基、モノー C_{2-6} アルキニルアミノ基、モノー C_{2-6} アルキニルアミノ基、モノー C_{3-8} シクロアルキルアミノ基、モノー C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基は、モノー C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキルアミノ基、モノー C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基およびモノー C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基諸よびモノー C_{6-10} アルキルアミノ基;ただし、置換基群 C_{6-10} に記載の各基は、以下の置換基群 C_{6-10} から選ばれる置換基を C_{6-10}

し3個有する; [置換基群 d]

ハロゲン原子、水酸基、カルボキシル基、アミノ基、カルバモイル基、 C_{1-6} アルコキシ基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、アミノ基を1 個有していてもよいモノー C_{6-10} アリールアミノ基およびアミノ基を1 個有していてもよい $N-C_{6-10}$ アリール C_{1-6} アルキルアミノ基

[6] A¹ が、式

[0016]

【化7】

$$R^1$$
 N R^2

[0017]

〔式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 および R^5 は、それぞれ同一または異なって、前記置換 基群 c-1 および c-2 から選ばれる置換基を意味する。〕で表される基である〔3〕記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

[7] A¹ が、式

[0018]

【化8】

$$R^7$$
 N N R^2

[0019]

〔式中、 R^1 および R^2 は、それぞれ前記定義と同意義を意味する; R^6 および R^7 は、それぞれ同一または異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基または式 $-CHR^8-(CH_2)_{n_1}-R^9$ で表される基(式中、 R^8 は、水素原子、カルボキシル基または C_{1-6} アルコキシカルボニル基を意味する; R^9 は、水酸基、カルボキシル基、カルバモイル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、フリル基、チエニル基、ピロリル基、ピリジル基、トリアゾリル基、テトラヒドロフリル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシカルボニル基、モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、前記置換基群 dから選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよいフェニル基、アミノ基を 1 個有していてもよいモノー C_{6-10} アリールアミノ基またはアミノ基を 1 個有していてもよい R^7 に表される基である [3] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

[8] A¹ が、式

[0020]

【化9】

[0021]

(式中、 $R^{1\ 1}$ は、水素原子または式 $-CHR^{1\ 2}-(CH_2)_{n\ 2}-R^{1\ 3}$ で表される基(式中、 $R^{1\ 2}$ は、水素原子またはカルボキシル基を意味する; $R^{1\ 3}$ は、カルボキシル基または前記置換基群 d から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよいフェニル基を意味する;n 2 は、0 ないし 3 の整数を意味する。)を意味する。)で表される基である〔3〕記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

[9] A¹ が、式

[0022]

【化10】

[0023]

(式中、 $R^{1/4}$ は、 C_{1-6} アルコキシ基を1 個有する C_{1-6} アルキル基を意味する。) で表される基である〔3〕記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

[10] A^1 が、6-キノリル基である [3] 記載の化合物もしくはその塩またはそれら

の水和物;

[11] A^1 が、[1, 5]ナフチリジンー2ーイル基、6ーキノキサリニル基、イミダゾ [1, 2-a]ピリジンー6ーイル基、ベンゾチアゾールー6ーイル基、1H-ピロロ[2, 3-b]ピリジンー5ーイル基、ピロロ[3, 2-b]ピリジンー1ーイル基、チエノ[2, 3-b]ピリジンー5ーイル基、チエノ[3, 2-b]ピリジンー6ーイル基またはフロ[3, 2-b]ピリジンー6ーイル基はたはフロ[3, 2-b]ピリジンー6ーイル基(ただし、 A^1 は、前記置換基群 C^1 および C^2 から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよい)である〔3〕記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物:

[12] A^1 が、[1, 5]ナフチリジン-2-4ル基、6-4ノキサリニル基、イミダゾ [1, 2-a]ピリジン-6-4ル基、ベンゾチアゾール-6-4ル基、ピロロ[3, 2-b]ピリジン-1-4ル基、アミノ基を1個有していてもよい1H-ピロロ[2, 3-b]ピリジン-5-4ル基、アミノ基を1個有していてもよいチエノ[2, 3-b]ピリジン-6-4ル基、アミノ基を1個有していてもよいチエノ[3, 2-b]ピリジン-6-4ル基またはアミノ基を1個有していてもよいフロ[3, 2-b]ピリジン-6-4ル基である[3]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

[13] A^1 が、[1, 5] ナフチリジン-2 ーイル基である [3] 記載の化合物もしくは その塩またはそれらの水和物;

[14] A^1 が、イミダゾ[1, 2-a] ピリジンー6ーイル基である [3] 記載の化合物 もしくはその塩またはそれらの水和物;

[15] X^1 が、式-C (=0) -NH-で表される基または式-NH-C (=0) -で表される基である[3] \sim [14] いずれか1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物:

[16] X^1 が、式-C (=0) -NH - で表される基である [3] \sim [14] いずれか 1 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

[17] Eが、フリル基、チエニル基、ピロリル基またはフェニル基(ただし、Eは、前記置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 または 2 個有する。)である [3] ~ [16] いずれか 1 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

〔18〕 Eが、フリル基、チエニル基、ピロリル基またはフェニル基(ただし、Eは、以下の置換基群 e − 1 および e − 2 から選ばれる置換基を1または2個有する。)である〔3〕 ~ 〔16〕 いずれか1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

「置換基群 e − 1]

ハロゲン原子、水酸基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキリデン C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキールオキシ基、 C_{2-6} アルキニルオキシ基、 C_{6-10} アリールオキシ基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリールチオ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{6-10} アリールアミノ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基および C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基および C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基および C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基および C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基;

「置換基群 e − 2]

 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルキル基、 C_{2-6} アルナールオキシ基、 C_{2-6} アルナールオキシ基、 C_{2-6} アルナールオキシ基、 C_{6-10} アリールオキシ基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-10} アリールチオ基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{6-10} アリールアミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ基お

よびN-С6-10アリールС1-6アルキル-N-С1-6アルキルアミノ基; ただし、置換基群 e-2 に記載の各基は、以下の置換基群 f から選ばれる置換基を 1 ない し3個有する;

[置換基群 f]

ハロゲン原子、水酸基、シアノ基、アミノ基、ニトロ基、C3-8シクロアルキル基、C 1-6 アルコキシ基、C6-10 アリールオキシ基、5~10 員へテロ環オキシ基、C1 - 6 アルキルカルボニル基、C1-6 アルコキシカルボニル基、C1-6 アルキルスルホ ニル基、モノーC6-10アリールアミノ基、トリフルオロメチル基およびトリフルオロ メトキシ基

〔19〕 Eが、フリル基、チエニル基、ピロリル基またはフェニル基(ただし、Eは、以 下の置換基群g-1およびg-2から選ばれる置換基を1個有する。)である〔3〕~〔 16〕いずれか1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

[置換基群 g - 1]

 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキル基、フェニル C_{1-6} アルキル基、フリル C_{1} - 6 アルキル基、チエニルC1 - 6 アルキル基、ベンゾフリルC1 - 6 アルキル基、ベン ゾチエニルC1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基、フェノキシ基、C3-8シクロ アルキルС1-6アルコキシ基、フェニルС1-6アルコキシ基、フリルС1-6アルコ キシ基、チエニルC1-6アルコキシ基およびピリジルC1-6アルコキシ基:

[置換基群 g − 2]

 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキル基、フェニル C_{1-6} アルキル基、フリル C_{1} - 6 アルキル基、チエニルC1 - 6 アルキル基、ベンゾフリルC1 - 6 アルキル基、ベン ゾチエニルС1-6アルキル基、С1-6アルコキシ基、フェノキシ基、С3-8シクロ アルキル C_{1-6} アルコキシ基、フェニル C_{1-6} アルコキシ基、フリル C_{1-6} アルコ キシ基、チエニルC1-6アルコキシ基およびピリジルC1-6アルコキシ基;

ただし、置換基群 g-2 に記載の各基は、以下の置換基群 h から選ばれる置換基を 1 ない し3個有する;

「置換基群h〕

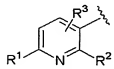
ハロゲン原子、水酸基、シアノ基およびC1-6アルキル基

〔20〕 Eが、2-フリル基、2-チエニル基、3-ピロリル基またはフェニル基(ただ し、Eは、前記置換基群 g-1 および g-2 から選ばれる置換基を 1 個有する。)である 〔3〕~〔16〕いずれか1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

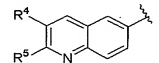
 $[21]X^1$ が、式-C(=O)-NH-で表される基であり、かつ A^1 が式

[0024]

【化11】



または

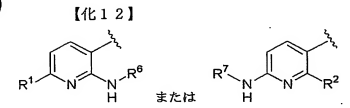


[0025]

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 および R^5 は、それぞれ前記定義と同意義を意味する。) で表される基であり、かつEが、2-フリル基、2-チエニル基、3-ピロリル基また はフェニル基(ただし、Eは、前記置換基群g-1またはg-2から選ばれる置換基を1 個有する。) である〔3〕記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物:

[22] A¹ が、式

[0026]



[0027]

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^6 および R^7 は、それぞれ前記定義と同意義を意味する。) で表される基である [21] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

[23] A¹ が、式

[0028]

【化13】

(式中、 R^{1} は、前記定義と同意義を意味する。)で表される基である [21] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

[24] A¹ が、式

[0029]

【化14】

[0030]

(式中、 $R^{1/4}$ は、前記定義と同意義を意味する。)で表される基である [2/1] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

 $[25]A^1$ が、6-キノリル基である [21] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物:

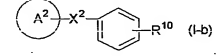
[26] A^1 が、[1, 5]ナフチリジンー2ーイル基である[21]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

[27] A^1 が、イミダゾ[1, 2-a] ピリジン-6-イル基である [21] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;

[28]式

[0031]

【化15】



[0032]

[式中、 A^2 は、6-+ノリル基、4-+ナゾリニル基またはアミノ基を有していてもよいピリド[2.3-d]ピリミジン-4-イル基を意味する;

 X^2 は、式 $-O-CH_2-$ で表される基、式 $-S-CH_2-$ で表される基、式-C (=O) $-CH_2-$ で表される基、式 $-NH-CH_2-$ で表される基または式 $-CH_2-NH-$ で表される基を意味する;

 R^{10} は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} アリールオキシ基または C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基を意味する。〕で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水

和物;

- 〔29〕 X²が、式−NH−CH₂−で表される基または式−CH₂−NH−で表される 基である〔28〕記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物;
- [30] [3] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する医薬組成物:
- [31] [3] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を有効成分とする抗真 菌剤:
- [32] [3] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の薬理学的有効量を投与して、真菌感染症を治療する方法;
- [33] 抗真菌剤の製造のための[3] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和 物の使用および
- [34] [1] 記載の抗真菌剤の薬理学的有効量を投与して、真菌感染症を治療する方法を提供する。

【発明の効果】

[0033]

本発明に係るヘテロ環化合物(I)もしくはその塩またはそれらの水和物は、優れたGP Iアンカー蛋白質輸送過程の阻害活性、抗カンジダ活性、抗アスペルギルス活性を示し、さらに、物性、安全性および代謝的安定性の面でも優れており、真菌感染症の予防・治療剤として極めて有用である。

[薬理試験例]

[0034]

本発明化合物(I)の有用性を示すため、本発明化合物(I)の抗真菌活性について、1. GPIアンカー蛋白質輸送過程の阻害活性、2. 抗カンジダ活性および抗アスペルギルス活性、3. マウスのカンジダ全身感染実験系での活性、4. アスペルギルス呼吸器感染実験系での活性を測定した。

[0035]

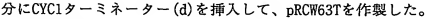
1. GPIアンカー蛋白質輸送過程の阻害活性

GPIアンカー蛋白質の細胞壁輸送シグナルとして知られているCWP2カルボキシ末端配列 (Van Der Vaat JM et al, J. Bacteriol., 177:3104-3110,1995) を付加したセファロスポリナーゼを用い、GPIアンカー蛋白質輸送過程を反映したレポータ系を構築した。そして構築したレポータ系を用い、本発明化合物がGPIアンカー蛋白質の輸送過程を阻害する活性を測定した。

(1). レポータ遺伝子の構築

ENO1プロモーター+分泌シグナル+リゾチーム遺伝子を含むプラスミドpESH (Ichikawa K et al, Biosci. Biotech. Biochem., 57(10), 1686-1690, 1993) を鋳型とし、配列番号1及び配列番号2に記載のオリゴヌクレオチドをプライマーとして、プロモータ配列・分泌シグナル部分を含むDNAをPCRにより増幅して、pUC19のBamHI-NotI siteにサブクローニングした(a)。また、C. freundii染色体DNAを鋳型にし、配列番号3及び配列番号4に記載のオリゴヌクレオチドをプライマーとして、セファロスポリナーゼ遺伝子をPCR増幅し、pUC19のNspV-XbaI siteにサブクローニングした(b)。同様にS. cerevisiae染色体DNAを鋳型にし、配列番号5及び配列番号6に記載のオリゴヌクレオチドをプライマーとして、CWP2遺伝子PCR増幅し、pUC19のXbaI-HindIII siteにサブクローニングした(c)。更に、pYES2 (INVITROGEN) を鋳型に、配列番号7及び配列番号8に記載のオリゴヌクレオチドをプライマーとしてしてCYC1ターミネーターをPCR増幅し、pUC19のNotI-KpnI siteサブクローニングした(d)。

(a)を挿入したプラスミドのBamHI-SalI切断部分にpESHのBamHI-SalI断片を挿入し、ENO 1プロモーター全長+分泌シグナル部分を作製後、NspV-HindIII切断部分にNspV-XbaIで切り出したセファロスポリナーゼ遺伝子(b)およびXbaI-HindIIIで切り出したCWP2遺伝子(c)を挿入した。次いで、EcoRI-HindIIIで切り出し、インテグレーション用ペクターpRS306 (Sikorski RS et al, Genetics. 122(1):19-27, 1989) に挿入後、HindIII-KpnI切断部



[0036]

(2). レポータ遺伝子のS. cerevisiaeへの導入

S. cerevisiae G2-10株を、10 mlのYPD培地にて30℃で振とう培養し、対数増殖後期(2~5 x 10⁷ cells/ml)の時点で集菌した。滅菌水で洗浄後、YEASTMAKERTM Yeast Transformation System(Clontech)を用いた酢酸リチウム法 (YEASTMAKERTM Yeast Transformation System UserManualに記載) によって(1)で作製したpRCW63Tを導入した。pRCW63TはApaIでURA3遺伝子を切断したものを用いた。SD(Ura-)培地で30℃、3日間培養後、増殖したコロニーをYPD培地で培養した。

セファロスポリナーゼ活性の局在を確認したところ、活性は主として細胞壁に局在し、CWP2のC端配列が細胞壁への輸送シグナルとして働いていることが確認された。

[0037]

(3). レポータ系によるGPIアンカー蛋白質輸送過程の阻害活性の測定

pRCW63Tを導入したS. cerevisiae (S. cerevisiae CW63株) を用いて、化合物のスクリーニングを行った。

YPD液体培地に30℃、48時間静置培養後、YPD液体培地で100倍希釈した菌液(3~5 x 10^5 cells/ml)75 μ l/wellを、被検化合物希釈液 25μ l/wellが入った V 底96 wellプレートに接種し、30℃で48時間静置培養した。プレートを遠心後、上清 25μ lを96 well平底プレートにサンプリングし、培養上清画分とした。

沈殿した菌を懸濁し、2.4Mソルビトールで調整したザイモリエース(生化学工業)溶液 75μ l/wellを加え、30℃、1時間作用させた。プレートを遠心後、上清 10μ lを96 well平 底プレートにサンプリングし、 15μ lのリン酸バッファーを加え、細胞壁画分とした。

プールしたサンプルに200 μ Mニトロセフィン溶液を加え、一定時間後にクエン酸バッファーで反応停止後、490 nmの吸光度を測定することにより、培地および細胞壁画分中のセファロスポリナーゼ活性を測定した。培養上清画分中のセファロスポリナーゼ活性を上昇させる、あるいは細胞壁画分中のセファロスポリナーゼ活性を減少させる化合物を、GPIアンカー蛋白質の細胞壁への輸送過程を阻害する化合物とした。

また、被検化合物存在下での菌の増殖は、肉眼による観察で判定した。

[0038]

2. 抗カンジダ活性及び抗アスペルギルス活性

(1). 菌液の調整

C. albicans E81022株は、サブローデキストロース液体培地(SDB)に30℃、48時間静置培養した菌液を1.3倍濃度のSDBで10000倍希釈し、 $1\sim2\times10^4$ cells/mlの菌液に調整した。A. fumigatus Tsukuba株は、-80℃凍結保存株を1.3倍濃度のSDBで1000倍希釈し、 $2\sim3\times10^3$ cells/mlの菌液に調整した。

(2).薬剤希釈プレートの作製

U底96 wellプレートを用い、8検体/プレート(A~H)の検体希釈溶液を作製した。各プレートの3列目に滅菌蒸留水を240 μ l、2 および 4~1 2 列目に4%ジメチルスルホキシド溶液を125 μ l分注した。秤量した検体をジメチルスルホキシドに溶解し、2.5~20 mg/mlの溶液を作製後、この溶液を準備したプレートの3列目に10 μ l添加し、プレート上で10段階2倍階段希釈(溶液125 μ l + 4%ジメチルスルホキシド溶液125 μ l) した。この検体希釈溶液を25 μ l つのMIC測定用の V 底あるいは平底96 well プレートに分注し、検体希釈プレートを作製した。

[0039]

(3). 菌液の接種および培養

(1)で調整した菌液を、(2)で作製した被検化合物希釈液25μl/wellが入ったV底あるい は平底96 wellプレートに75μl/well接種し、30~35℃で48時間、好気的に静置培養した

(4).MIC測定

一見して、コントロールと比較して菌の増殖を明らかに抑制した最小濃度を最小発育阻



[0040]

1および2に記載の測定法で、以下の実施例で合成した代表的な化合物について、GPI アンカー蛋白質輸送過程の阻害活性、抗カンジダ活性及び抗アスペルギルス活性を測定した。その結果、表1ないし表3に示す通り、本発明化合物はGPIアンカー蛋白質輸送過程 を阻害し、抗カンジダ活性および抗アスペルギルス活性を有することが明らかとなった。

[0041]

【表1】

実施例 No.	レポータ系 阻害活性 (μg/ml)	実施例 No.	レポータ系 阻害活性 (µ g/ml)	実施例 No.	レポータ系 阻害活性 (μg/ml)
3	0.1	86	0.1	181	0.2
6	0.2	104	0.2	182	1.56
9	0.2	111	0.2	183	0.78
14	0.78	113	0.2	187	0.39
15	0.39	115	0.1	190	1.56
16	0.2	117	0.1	191	1.56
18	1.56	126	0.2	192	0.78
19	0.39	128	1.56	206	0.39
21	0.39	129	0.39	208	0.2
27	0.2	134	0.05	210	0.78
34	0.39	140	0.2	223	0.1
44	0.1	141	0.025	227	0.1
46	0.78	150	0.78	229	0.1
53	0.1	153	0.2	230	3.13_
54	0.39	159	3.13	243	1.56
58	3.13	163	0.39	249	0.78
60	0.78	168	0.2	250	0.2
61	0.025	169	3.13	251	0.78
62	0.1	173	0.2	266	0.2
69	0.2	176	0.2		
76	0.1	177	0.2		

[0042]

【表2】

_	~ 5 1				
実施例 No.	抗Candida 活性 (μg/ml)	実施例 No.	抗Candida 活性 (μg/ml)	実施例 No.	抗Candida 活性 (μg/ml)
3	0.2	76	0.2	177	0.39
6	0.39	86	0.2	181	0.78
9	0.78	104	0.2	182	3.13
14	0.39	111	0.78	187	1.56
15	1.56	113	0.78	190	0.78
16	0.2	115	0.1	191	3.13
18	6.25	117	0.1	192	3.13
19	1.56	126	0.2	206	0.78
21	0.78	129	0.78	208	0.39
27	0.78	134	0.05	210	1.56
34	0.2	140	0.2	223	0.2
44	0.1	141	0.05	227	0.39
46	1.56	150	1.56	229	0.39
53	0.1	153	1.56	230	3.13
54	0.39	159	3.13	243	1.56
58	3.13	163	0.39	249	3.13
60	1.56	168	0.78	250	0.78
61	0.39	169	3.13	251	3.13
62	0.39	173	1.56	266	0.78
69	0.1	176	0.78		



実施例 No.	抗Aspergillus 活性 (μg/ml)	実施例 No.	抗Aspergillus 活性 (μg/ml)	実施例 No.	抗Aspergillus 活性 (μg/ml)
3_	0.2	69	1.56	177	1.56
6	1.56	76	1.56	181	1.56
9	1.56	86	6.25	183	6.25
14	0.78	104	0.78	187	6.25
15	0.78	111	1.56	190	6.25
16	0.2	113	1.56	191	6.25
19	1.56	117	0.39	192	6.25
21	0.78	126	1.56	208	3.13
27	1.56	129	1.56	210	1.56
34	6.25	134	0.78	223	1.56
44	1.56	140	0.78	229	3.13
53	0.78	141	0.78	230	6.25
54	6.25	159	6.25	250	6.25
58	6.25	163	3.13	251	3.13
60	1.56	168	3.13	266	3.13
61	0.78	173	3.13		
62	0.78	176	3.13		

[0044]

- 3. マウスのカンジダ全身感染実験系
- (1).接種菌液の調整

C. albicans E81022株を、サブローデキストロース寒天培地 (SDA) に30℃、48時間静置培養し、回収した菌体を滅菌生理食塩水に懸濁した。血球計算盤にて菌数を数え、2 x 10⁷ cells/mlとなるように滅菌生理食塩水で希釈したものを接種菌液とした。

(2). 感染

接種菌液 $0.2\,\mathrm{ml}\,\mathrm{e}4.5\sim5.5$ 週齢の雌性ICR系マウス尾静脈へ接種した($4\,\mathrm{x}\,10^6\,\mathrm{cells/m}\,$ ouse)。

(3).治療

菌接種0.5~1時間後から4時間毎に3回、薬剤溶液(6.5%ジメチルスルホキシドおよび3.5%Tween80を含有する滅菌生理食塩水に溶解あるいは懸濁)0.2 mlを経口ゾンデを用い、胃内へ投与した。薬剤濃度は2.5 mg/kgとし、一群の動物数は5匹で行った。

(4).効果の判定

感染防御効果は、感染14日後まで生死を観察し、平均生存日数を算出することにより判 定した。

その結果、表4に示す通り、本発明化合物を投与したマウスは、非投与群と比較して長期に亘り生存し、本発明の化合物がin vivoにおいても抗カンジダ活性を示すことが明らかとなった。

[0045]

【表4】

実施例No.	平均生存日数 (日)
44	11.6
46	12.8
62	13.4
111	10.0
113	12.5
134	10.6
141	12.6
208	10.4
非投与群	2.2~4.0



- 4. アスペルギルス呼吸器感染
- (1). マウスの易感染化

マウスを易感染状態にさせるため、感染6日前に200 mg/kgの5-fluorouracilを皮下投与した。

- (2). 試験菌株
- A. fumigatus Tsukuba株を用いた。
- (3).接種菌液の調整

感染菌株の胞子液を、ポテトデキストロース寒天培地(PDA)に塗布し、35℃、4~7日間静置培養後、胞子を0.05% Tween80含有滅菌生理食塩水に懸濁した。血球計算盤にて胞子数を数え、6 x 10⁵ cells/mlとなるように0.05% Tween80含有滅菌生理食塩水で希釈したものを接種菌液とした。

(4).感染

f ケタラール麻酔下で、接種菌液 50μ lを8~9週齢の雌性DBA/2N系マウス鼻腔内へ接種した(3 x 10^4 cells/mouse)。

(5). 治療

菌接種1時間後から薬剤溶液 (6.5%DMSO, 3.5%Tween80含有滅菌生理食塩水に溶解あるいは 懸濁) 0.2 m1を経口ゾンデを用い、1日3回3日間、胃内へ投与した。薬剤投与量は20また は40 mg/kgとし、一群の動物数は5匹で行った。

(6),効果の判定

感染防御効果は、感染14日後まで生死を観察し、平均生存日数を算出することにより判 定した。

その結果、表 5 に示す通り、本発明化合物を投与したマウスは、非投与群と比較して長期に亘り生存し、本発明の化合物がin vivoにおいても抗アスペルギルス活性を示すことが明らかとなった。

[0047]

【表5】

実施例No.	平均生存日数(日)
276	12.6
277	10.8
278	10.4
279	10.8
281	11.2
282	10.6
283	11.8
非投与群	4.0-4.2

【発明を実施するための最良の形態】

[0048]

以下に、本明細書において記載する記号、用語等の定義、本発明の実施の形態等を示して、本発明を詳細に説明する。

[0049]

本明細書中においては、化合物の構造式が便宜上一定の異性体を表すことがあるが、本発明には化合物の構造上生ずる全ての幾何異性体、不斉炭素に基づく光学異性体、立体異性体、互変異性体等の異性体および異性体混合物を含み、便宜上の式の記載に限定されるものではなく、いずれか一方の異性体でも混合物でもよい。従って、本発明の化合物には、分子内に不斉炭素原子を有し光学活性体およびラセミ体が存在することがありうるが、本発明においては限定されず、いずれもが含まれる。また、結晶多形が存在することもあるが同様に限定されず、いずれかの結晶形が単一であっても結晶形混合物であってもよい。そして、本発明に係る化合物には無水物と水和物が包含される。

[0050]

また、本発明に係る化合物が生体内で酸化、還元、加水分解、抱合等の代謝を受けて生じる化合物(いわゆる代謝物)、生体内で酸化、還元、加水分解、抱合等の代謝を受けて本発明に係る化合物を生成する化合物(いわゆるプロドラッグ)も本発明の特許請求の範囲に包含される。

[0051]

本明細曹において使用する「 C_{1-6} アルキル基」とは、炭素数 $1\sim 6$ 個の脂肪族炭化水素から任意の水素原子を 1 個除いて誘導される一価の基である、炭素数 $1\sim 6$ 個の直鎖状または分枝鎖状のアルキル基を意味し、具体的には例えば、メチル基、エチル基、ロープロピル基、イソプロピル基、n-7チル基、1 と、1 と、1

[0052]

本明細書において使用する「 C_{2-6} アルケニル基」とは、二重結合を $1\sim 2$ 個含んでいてもよい炭素数 $2\sim 6$ 個の直鎖状または分枝鎖状のアルケニル基を意味し、具体的には例えば、エテニル基、1-プロペニル基、2-プロペニル基、1-プテニル基、2-プテニル基、3-プテニル基、3-プテニル基、2-メチルー1-プロベニル基、ベンテニル基、3-メチルー 2-プテニル基、ヘキセニル基、ヘキサンジエニル基等が挙げられ、好ましくはエテニル基、1-プロペニル基、2-プテニル基、3-プテニル基、2-プテニル基、3-プテニル基、3-

[0053]

本明細書において使用する「 C_{2-6} アルキニル基」とは、三重結合を $1\sim 2$ 個含んでいてもよい炭素数 $2\sim 6$ 個の直鎖状または分枝鎖状のアルキニル基を意味し、具体的には例えば、エチニル基、1-プロピニル基、2-プロピニル基、1-ブチニル基、2-ブチニル基、3-ブチニル基、ペンチニル基、ヘキシニル基、ヘキサンジイニル基等が挙げられ、好ましくはエチニル基、1-プロピニル基、2-プロピニル基、1-ブチニル基、2-ブチニル基、3-ブチニル基等である。

[0054]

本明細書において使用する「C₃₋₈シクロアルキル基」とは、炭素数3~8個の環状の脂肪族炭化水素基を意味し、具体的には例えば、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロペンチル基、シクロインチル基等が挙げられ、好ましくはシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等である。

[0055]

本明細書において使用する「 C_{1-6} アルコキシ基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」の末端に酸素原子が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、メトキシ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、1-プロポキシ基、1- ステルオキシ基、1- ステルオキシ基、1- ステルオキシ基、1- ステルガトキシ基、1- ステルブトキシ基、1- ステルブトキシ基、1- ステルブトキシ基、1- ステルブトキシ基、1- ステルプロポキシ基、1- ステルプロポキシ基、1- ステルプロポキシ基、1- ステルプロポキシ基、1- ステルペンチルオキシ基、1- ステルペンチルオキシ基、1- ステルペンチルオキシ基、1- ステルペンチルオキシ基、1- ステルペンチルオキシ基、1- ステルペンチルオキシ基、1- ステルプトキシ基、1- ステルプトキシ基

、2,3-ジメチルプトキシ基、3,3-ジメチルプトキシ基、1-xチルプトキシ基、2-xチルプトキシ基、1,1,2-トリメチルプロポキシ基、1,2,2-トリメチルプロポキシ基、1-xチルー1-メチルプロポキシ基、1-xチルー2-メチルプロポキシ基等が挙げられ、好ましくはメトキシ基、x0-プロポキシ基、x1-プロポキシ基、イソプロポキシ基、x2-プトキシ基、x3-プロポキシ基、x4-プロポキシ基、x5-プトキシ基、x6-アロポキシ基、x6-アロポキシ基、x7-プトキシ基、x8-アロポキシ基、x9-アロポキシ基、x9-アロポキシ基、x9-アロポキシ基、x9-アロポキシ基、x9-アロポキシ基、x9-アロポキシ基、x9-アロポキシ基、x9-アロポキシ基、x9-アロポキシ基、x9-アロポキシ基、x9-アロポキシ基、x9-アロポキシ基、x9-アロポキシ基、x9-アロポキシ基、x9-アロポトカー

[0056]

本明細書において使用する「 C_{1-6} アルキルチオ基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」の末端に硫黄原子が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、メチルチオ基、エチルチオ基、n-プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、n-プチルチオ基、イソプロピルチオ基、n-プチルチオ基、イソプチルチオ基、n-ペンチルチオ基、n-ペンチルチオ基、n-ペンチルチオ基、n-ペンチルチオ基、n-ペンチルチオ基、n-ペンチルチオ基、n-ペンチルチオ基、n-ペンチルチオ基、n-ペンチルチオ基、n-ペンチルチオ基、n-ペンチルガテルチオ基、n-ペンチルチオ基、n-ペンチルチオ基、n-ペンチルチオ基、n-ペンチルチオ基、n-ペンチルガチルチオ基、n-0 メチルペンチルチオ基、n-0 メチルプチルチオ基、n-0 メチルプチルチオ基、n-0 スージメチルプチルチオ基、n-0 スージメチルプロピルチオ基、n-0 スーシスチルプロピルチオ基、n-0 スートリメチルプロピルチオ基、n-0 スートリメチルプロピルチオ基、n-0 スースチルプロピルチオ基、n-0 スースチルプロピルチオ基、n-0 スースチルプロピルチオ基、n-0 スースチルプロピルチオ基、n-0 スープチルチオ基、n-0 スープチルチオ

[0057]

本明細書において使用する「 C_{1-6} アルキルカルボニル基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」の末端にカルボニル基が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、メチルカルボニル基、エチルカルボニル基、n-プロピルカルボニル基、イソプロピルカルボニル基等が挙げられる。

[0058]

本明細書において使用する「 C_{1-6} アルコキシカルボニル基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルコキシ基」の末端にカルボニル基が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、n-プロポキシカルボニル基等が挙げられる。

[0059]

本明細書において使用する「 C_{1-6} アルキルスルホニル基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」の末端にスルホニル基が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、メチルスルホニル基、エチルスルホニル基、n-プロピルスルホニル基、イソプロピルスルホニル基等が挙げられる。

[0060]

本明細書において使用する「 C_2 - 6 アルケニルオキシ基」とは、前記定義「 C_2 - 6 アルケニル基」の末端に酸素原子が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、エテニルオキシ基、1 - プロペニルオキシ基、2 - プロペニルオキシ基、1 - プテニルオキシ基、2 - プテニルオキシ基、3 - ブテニルオキシ基、2 - メチル- 1 - プロペニルオキシ基、3 - メチル- 2 - プテニルオキシ基、4 - プロペニルオキシ基、4 - プロペニルオキシ基等が挙げられ、好ましくはエテニルオキシ基、4 - プロペニルオキシ基、4 - プロペニルオキシ基、4 - プロペニルオキシ基、4 - プロペニルオキシ基、4 - プロペニルオキシ基、4 - プテニルオキシ基、4 - プテニルオキシ基

[0061]

本明細書において使用する「C₂₋₆アルケニルチオ基」とは、前記定義「C₂₋₆アルケニル基」の末端に硫黄原子が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、エ

テニルチオ基、1-プロペニルチオ基、<math>2-プロペニルチオ基、 1-プテニルチオ基、 2ープテニルチオ基、3-プテニルチオ基、 2-メチル-1-プロペニルチオ基、ペンテニルチオ基、<math>3-メチル-2-プテニルチオ基、ヘキセニルチオ基、ヘキサンジエニルチオ基等が挙げられ、好ましくはエテニルチオ基、<math>1-プロペニルチオ基、 2-プロペニルチオ基、 2-プテニルチオ基、 3-ブテニルチオ基、 2-メチル-1-プロペニルチオ基、 <math>3-Jチルー2-プテニルチオ基等である。

[0062]

本明細書において使用する「 C_{2-6} アルキニルオキシ基」とは、前記定義「 C_{2-6} アルキニル基」の末端に酸素原子が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、エチニルオキシ基、1-プロピニルオキシ基、2-プロピニルオキシ基、1-ブチニルオキシ基、3-ブチニルオキシ基、ペンチニルオキシ基、ヘキシニルオキシ基、ヘキサンジイニルオキシ基等が挙げられ、好ましくはエチニルオキシ基、1-プロピニルオキシ基、2-プロピニルオキシ基、1-ブチニルオキシ基、2-ブチニルオキシ基、1+ ブチニルオキシ基、3-ブチニルオキシ基等である。

[0063]

本明細書において使用する「 C_{2-6} アルキニルチオ基」とは、前記定義「 C_{2-6} アルキニル基」の末端に硫黄原子が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、エチニルチオ基、1-プロピニルチオ基、2-プロピニルチオ基、1-ブチニルチオ基、2-ブチニルチオ基、3-ブチニルチオ基、ペンチニルチオ基、ヘキシニルチオ基、ヘキサンジイニルチオ基等が挙げられ、好ましくはエチニルチオ基、1-プロピニルチオ基、2-プロピニルチオ基、1-プロピニルチオ基、2-プロピニルチオ基、1-プチニルチオ基等である。

[0064]

本明細書において使用する「 C_3-8 シクロアルコキシ基」とは、前記定義「 C_3-8 シクロアルキル基」の末端に酸素原子が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、シクロプロポキシ基、シクロブトキシ基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、シクロペプチルオキシ基、シクロイナルオキシ基等が挙げられ、好ましくはシクロプロポキシ基、シクロブトキシ基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基等である。

[0065]

本明細書において使用する「 C_3-8 シクロアルキルチオ基」とは、前記定義「 C_3-8 シクロアルキル基」の末端に硫黄原子が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、シクロプロピルチオ基、シクロプチルチオ基、シクロペンチルチオ基、シクロヘキシルチオ基、シクロヘプチルチオ基、シクロオクチルチオ基等が挙げられ、好ましくはシクロプロピルチオ基、シクロブチルチオ基、シクロペンチルチオ基、シクロヘキシルチオ基等である。

[0066]

本明細書中において使用する「 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキル基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」中の任意の水素原子を、前記定義「 C_{3-8} シクロアルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、シクロプロピルメチル基、シクロブチルメチル基、シクロペンチルメチル基、シクロペンチルメチル基、シクロプロピルエチル基、シクロブチルエチル基、シクロブチルエチル基等が挙げられる。

[0067]

本明細書中において使用する「 C_3-8 シクロアルキル C_1-6 アルコキシ基」とは、前記定義「 C_1-6 アルコキシ基」中の任意の水素原子を、前記定義「 C_3-8 シクロアルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、シクロプロピルメトキシ基、シクロプチルメトキシ基、シクロペンチルメトキシ基、シクロペンチルメトキシ基、シクロプチルエトキシ基、シクロペンチルエトキシ基、シクロペキシルエトキシ基等が挙げられる。

[0068]

本明細書中において使用する「 C_3-8 シクロアルキル C_1-6 アルキルチオ基」とは、前記定義「 C_1-6 アルキルチオ基」中の任意の水素原子を、前記定義「 C_3-8 シクロアルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、シクロプロピルメチルチオ基、シクロプチルメチルチオ基、シクロペンチルメチルチオ基、シクロプロピルエチルチオ基、シクロプチルエチルチオ基、シクロペンチルエチルチオ基、シクロペキシルエチルチオ基等が挙げられる。

[0069]

本明細書中において使用する「 C_3-8 シクロアルキリデン C_1-6 アルキル基」とは、炭素数が3ないし8個の環状の飽和脂肪族炭化水素の任意の炭素原子と、前記定義「 C_1-6 アルキル基」が二重結合を介して結合した基を意味し、具体的には例えば、シクロプロピリデンメチル基、シクロプチリデンメチル基、シクロペンチリデンメチル基、シクロペンチリデンエチル基、シクロペンチリデンエチル基、シクロペンチリデンエチル基、シクロペンチリデンエチル基、シクロペンチリデンエチル基、シクロペンチリデンエチル基、シクロペンチリデンエチル基、シクロペキシリデンエチル基等が挙げられる。

[0070]

本明細書において使用する「 C_{6-10} アリール基」とは、炭素数 $6\sim10$ の芳香族の炭化水素環式基をいい、具体的には例えば、フェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基、インデニル基、アズレニル基、ヘプタレニル基等が挙げられ、好ましくはフェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基等である。

[0071]

本明細書において使用する「 C_{6-10} アリールオキシ基」とは、前記定義の「 C_{6-10} アリール基」の末端に酸素原子が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、フェノキシ基、1-ナフチルオキシ基、2-ナフチルオキシ基、インデニルオキシ基、アズレニルオキシ基、ヘプタレニルオキシ基等が挙げられ、好ましくはフェノキシ基、1-ナフチルオキシ基、2-ナフチルオキシ基等である。

[0072]

本明細書において使用する「 C_{6-10} アリールチオ基」とは、前記定義の「 C_{6-10} アリール基」の末端に硫黄原子が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、フェニルチオ基、1- ナフチルチオ基、2- ナフチルチオ基、インデニルチオ基、アズレニルチオ基、ヘプタレニルチオ基等が挙げられ、好ましくはフェニルチオ基、1- ナフチルチオ基、2- ナフチルチオ基等である。

[0073]

本明細書中において使用する「 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」中の任意の水素原子を、前記定義「 C_{6-10} アリール基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、ベンジル基、1-ナフチルメチル基、2-ナフチルメチル基、1-ナフチルエチル基、3-フェニル-1-プロピル基等が挙げられる。

[0074]

本明細書中において使用する「フェニルC₁₋₆アルキル基」とは、前記定義「C₁₋₆アルキル基」中の任意の水素原子をフェニル基で置換した基を意味し、具体的には例えば、ベンジル基、フェネチル基、3-フェニル-1-プロピル基等が挙げられる。

[0075]

本明細書中において使用する「 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルコキシ基」中の任意の水素原子を、前記定義「 C_{6-10} アリール基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、ベンジルオキシ基、1-ナフチルメトキシ基、2-ナフチルメトキシ基、1-ナフチルエトキシ基、2-ナフチルエトキシ基、1-ナフチルエトキシ基、1-ナフチルエトキシ基、1-ナフチルエトキシ基、1-ナフチルエトキシ基、1-ナフチルエトキシ基、1-

[0076]

本明細書中において使用する「フェニルC₁₋₆アルコキシ基」とは、前記定義「C₁-6アルコキシ基」中の任意の水素原子をフェニル基で置換した基を意味し、具体的には

例えば、ベンジルオキシ基、フェネチルオキシ基、3-フェニル-1-プロポキシ基等が 挙げられる。

[0077]

本明細書中において使用する「 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルチオ基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルキルチオ基」中の任意の水素原子を、前記定義「 C_{6-10} アリール基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、ベンジルチオ基、フェネチルチオ基、3-フェニル-1-プロピルチオ基等が挙げられる。

[0078]

本明細書中において使用する「モノーC」-6アルキルアミノ基」とは、アミノ基中の 1個の水素原子を、前記定義「C1-6アルキル基」で置換した基を意味し、具体的には 例えば、メチルアミノ基、エチルアミノ基、n-プロピルアミノ基、イソプロピルアミノ 基、nープチルアミノ基、イソプチルアミノ基、secーブチルアミノ基、tertープ チルアミノ基、nーペンチルアミノ基、イソペンチルアミノ基、secーペンチルアミノ 基、ネオペンチルアミノ基、1-メチルブチルアミノ基、2-メチルブチルアミノ基、1 ,1-ジメチルプロピルアミノ基、1,2-ジメチルプロピルアミノ基、n-ヘキシルア ミノ基、イソヘキシルアミノ基、1-メチルペンチルアミノ基、2-メチルペンチルアミ ノ基、3-メチルペンチルアミノ基、1.1-ジメチルブチルアミノ基、1.2-ジメチ ルブチルアミノ基、2,2-ジメチルブチルアミノ基、1,3-ジメチルブチルアミノ基 、2.3-ジメチルブチルアミノ基、3.3-ジメチルブチルアミノ基、1-エチルブチ ルアミノ基、2-エチルブチルアミノ基、1,1,2-トリメチルプロピルアミノ基、1 . 2. 2-トリメチルプロピルアミノ基、1-エチル-1-メチルプロピルアミノ基、1 ーエチルー2-メチルプロピルアミノ基等が挙げられ、好ましくはメチルアミノ基、エチ ルアミノ基、nープロピルアミノ基、イソプロピルアミノ基、nーブチルアミノ基、イソ ブチルアミノ基、secーブチルアミノ基、tertーブチルアミノ基等である。

[0079]

本明細書中において使用する「モノー C_2 - 6 アルケニルアミノ基」とは、アミノ基中の1個の水素原子を、前記定義「 C_2 - 6 アルケニル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、エテニルアミノ基、1 ープロペニルアミノ基、2 ープロペニルアミノ基、2 ープロペニルアミノ基、2 ープテニルアミノ基、2 ーメチルー1 ープロペニルアミノ基、2 ーメチルー1 ープロペニルアミノ基、2 ーメチルー1 ープロペニルアミノ基、2 ーメチルー1 としてエルアミノ基、2 ーズテニルアミノ基、2 ーズテニルアミノ基、2 ーズテニルアミノ基、2 ープロペニルアミノ基、2 ープテニルアミノ基、2 ープテニルアミノ基、2 ープテニルアミノ基、3 ーズテニルアミノ基、3 ーズテニルアミノ基、3 ーズテニルアミノ基、3 ーズテニルアミノ基、3 ーズテニルアミノ基、3 ーズテニルアミノ基等である。

[0080]

本明細書中において使用する「モノー C_2 - 6 アルキニルアミノ基」とは、アミノ基中の1個の水素原子を、前記定義「 C_2 - 6 アルキニル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、エチニルアミノ基、1 -プロピニルアミノ基、2 -プロピニルアミノ基、1 -ブ0チニルアミノ基、2 -プチニルアミノ基、3 -ブチニルアミノ基、ペンチニルアミノ基、ヘキシニルアミノ基、ヘキサンジイニルアミノ基等が挙げられ、好ましくはエチニルアミノ基、1 -プロピニルアミノ基、2 -プチニルアミノ基、3 -ブチニルアミノ基等である。

[0081]

本明細書中において使用する「モノー C_3-8 シクロアルキルアミノ基」とは、アミノ基中の1個の水素原子を、前記定義「 C_3-8 シクロアルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、シクロプロピルアミノ基、シクロプチルアミノ基、シクロペンチルアミノ基、シクロヘキシルアミノ基、シクロヘプチルアミノ基、シクロオクチルアミノ基等が挙げられ、好ましくはシクロプロピルアミノ基、シクロプチルアミノ基、シクロペンチルアミノ基、シクロヘキシルアミノ基等である。

[0082]

本明細書中において使用する「モノー C_{6-10} アリールアミノ基」とは、アミノ基中の1個の水素原子を、前記定義「 C_{6-10} アリール基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、フェニルアミノ基、1-ナフチルアミノ基、2-デフチルアミノ基、インデニルアミノ基、アズレニルアミノ基、ヘプタレニルアミノ基等が挙げられ、好ましくはフェニルアミノ基、1-ナフチルアミノ基、2-ナフチルアミノ基等である。

[0083]

本明細書中において使用する「モノー C_3-8 シクロアルキル C_1-6 アルキルアミノ基」とは、アミノ基中の1個の水素原子を、前記定義「 C_3-8 シクロアルキル C_1-6 アルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、シクロプロピルメチルアミノ基、シクロプチルメチルアミノ基、シクロペンチルメチルアミノ基、シクロペンチルスチルアミノ基、シクロプロピルエチルアミノ基、シクロプチルエチルアミノ基、シクロペンチルエチルアミノ基、シクロヘキシルエチルアミノ基等が挙げられる。

[0084]

本明細書中において使用する「モノー C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキルアミノ基」とは、アミノ基中の1個の水素原子を、前記定義「 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、ベンジルアミノ基、1-ナフチルメチルアミノ基、2-ナフチルメチルアミノ基、フェネチルアミノ基、1-ナフチルエチルアミノ基、1-ナフチルエチルアミノ基、1-

[0085]

本明細書中において使用する「ジー C_{1-6} アルキルアミノ基」とは、アミノ基中の2個の水素原子を、それぞれ同一のまたは異なる、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、N, N-ジメチルアミノ基、<math>N, N-ジエチルアミノ基、<math>N, N-ジーn-プロピルアミノ基、<math>N, N-ジーイソプロピルアミノ基、<math>N, N-ジーコープチルアミノ基、<math>N, N-ジーイソプチルアミノ基、<math>N, N-ジーsec-デチルアミノ基、<math>N, N-ジーtert-プチルアミノ基、<math>N, N-ジーsec-デチルアミノ基、<math>N, N-ジーtert-プチルアミノ基、<math>N-n-プロピル-N-メチルアミノ基、N-イソプチル-N-メチルアミノ基、N-sec-プチル-N-メチルアミノ基、N-tert-プチル-N-メチルアミノ基、N-se c-プチル-N-メチルアミノ基、N-tert-プチル-N-メチルアミノ基、N-エチル-N-メチルアミノ基等である。

[0086]

本明細書中において使用する「 $N-C_2-6$ アルケニル- $N-C_1-6$ アルキルアミノ基」とは、アミノ基中の一方の水素原子を、前記定義「 C_2-6 アルケニル基」で置換し、他方の水素原子を、前記定義「 C_1-6 アルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、N-xテニル-N-xチルアミノ基、N-1-プロペニル-N-xチルアミノ基、N-1-プロペニル-N-xチルアミノ基、N-1-プテニル-N-xチルアミノ基、N-2-プテニル-N-xチルアミノ基、N-3-プテニル-N-xチルアミノ基、N-3-プテニル-N-xチルアミノ基、N-3-プテニル-N-xチルアミノ基、N-3-xチルアミノボ、N-3-xチルアミノボ、N-x+ルアミノ基等である。

[0087]

本明細書中において使用する「 $N-C_2-6$ アルキニル $-N-C_1-6$ アルキルアミノ基」とは、アミノ基中の一方の水素原子を、前記定義「 C_2-6 アルキニル基」で置換し、他方の水素原子を、前記定義「 C_1-6 アルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、N-xチニル-N-xチルアミノ基、N-1-プロピニル-N-xチルアミノ

基、N-2-プロピニル-N-メチルアミノ基、N-1-プチニル-N-メチルアミノ基、N-2-ブチニル-N-メチルアミノ基、N-3-ブチニル-N-メチルアミノ基、N-ペンチニル-N-メチルアミノ基、N-ペンチニル-N-メチルアミノ基、N-ペキシニル-N-メチルアミノ基、N-ペキサンジイニル-N-メチルアミノ基等が挙げられ、好ましくは<math>N-x-エチニル-N-x-ルアミノ基、N-1-プロピニル-N-x-ルアミノ基、N-2-プロピニル-N-x-ルアミノ基、N-2-プロピニル-N-x-ルアミノ基、N-3-ブチニル-N-x-ルアミノ基等である。

[0088]

本明細書中において使用する「 $N-C_3-8$ シクロアルキル $-N-C_1-6$ アルキルアミノ基」とは、アミノ基中の一方の水素原子を、前記定義「 C_3-8 シクロアルキル基」で置換し、他方の水素原子を、前記定義「 C_1-6 アルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、N-シクロプロピル-N-メチルアミノ基、N-シクロプチル-N-メチルアミノ基、N-シクロペンチル-N-メチルアミノ基、N-シクロペンチル-N-メチルアミノ基、N-シクロペプチル-N-メチルアミノ基等が挙げられ、好ましくはN-シクロプロピル-N-メチルアミノ基、N-シクロプチル-N-メチルアミノ基、N-シクロペンチル-N-メチルアミノ基、N-シクロペキシル-N-メチルアミノ基、N-シクロペキシル-N-メチルアミノ基等である。

[0089]

本明細書中において使用する「 $N-C_{6-10}$ アリールー $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基」とは、アミノ基中の一方の水素原子を、前記定義「 C_{6-10} アリール基」で置換し、他方の水素原子を、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、N-7 エニルーN- メチルアミノ基、N-1 ーナフチルーN- メチルアミノ基、N-2 ーナフチルーN- メチルアミノ基、N- アズレニルーN- メチルアミノ基、N- インデニルーN- メチルアミノ基、N- アズレニルーN- メチルアミノ基、N- のプタレニルーN- メチルアミノ基等が挙げられ、好ましくはN- フェニルーN- メチルアミノ基等である。

[0090]

本明細書中において使用する「 $N-C_3-8$ シクロアルキル C_1-6 アルキル $-N-C_1-6$ アルキルアミノ基」とは、アミノ基中の一方の水素原子を、前記定義「 C_3-8 シクロアルキル C_1-6 アルキル基」で置換し、他方の水素原子を、前記定義「 C_1-6 アルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、N-シクロプロピルメチル-N-メチルアミノ基、<math>N-シクロプチルメチル-N-メチルアミノ基、<math>N-シクロペンチルメチル-N-メチルアミノ基、<math>N-シクロペンチルメチル-N-メチルアミノ基、<math>N-シクロペンチルスチルアミノ基、N-シクロペンチルエチル-N-メチルアミノ基、<math>N-シクロペンチルエチル-N-メチルアミノ基、N-シクロペンチルエチル-N-メチルアミノ基、<math>N-シクロペンチルエチル-N-メチルアミノ基、N-シクロペンチルエチル-N-メチルアミノ基、N-シクロペキシルエチル-N-メチルアミノ基等が挙げられる。

[0091]

本明細書中において使用する「 $N-C_{6-10}$ アリール C_{1-6} アルキルー $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ基」とは、アミノ基中の一方の水素原子を、前記定義「 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基」で置換し、他方の水素原子を、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、N-ペンジル-N-メチルアミノ基、N-1-ナフチルメチル-N-メチルアミノ基、<math>N-2-ナフチルメチル-N-メチルアミノ 基、N-1-ナフチルエチル-N-メチルアミノ 基、N-2-ナフチルエチル-N-メチルアミノ 基、N-2-ナフチルエチル-N-メチルアミノ 基、N-2-ナフチルエチル-N-メチルアミノ

[0092]

本明細書において使用する「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を意味し、好ましくはフッ素原子、塩素原子または臭素原子である。

[0093]

本明細書において使用する「ヘテロ原子」とは、窒素原子、硫黄原子または酸素原子を意味する。

[0094]

本明細書において使用する「5~10員へテロ環式基」とは、環を構成する原子の数が 5ないし10であり、環を構成する原子中に1から複数個のヘテロ原子を含有する芳香族 または非芳香族の環から任意の位置の水素原子を1個除いて誘導される一価の基を意味す る。芳香族の「5~10員ヘテロ環式基」として、具体的には例えば、フリル基(例えば 2-フリル基、3-フリル基等)、チエニル基(例えば2-チエニル基、3-チエニル基 等)、ピロリル基(例えば1-ピロリル基、2-ピロリル基、3-ピロリル基等)、ピリ ジル基 (例えば2-ピリジル基、3-ピリジル基、4-ピリジル基等)、ピラジニル基、 ピリダジニル基(例えば3-ピリダジニル基、4-ピリダジニル基等)、ピリミジニル基 (例えば2-ピリミジニル基、4-ピリミジニル基、5-ピリミジニル基等)、トリアゾ リル基(例えば1、2、3ートリアゾリル基、1、2、4ートリアゾリル基等)、テトラ ゾリル基 (例えば1Hーテトラゾリル基、2Hーテトラゾリル基等)、チアゾリル基 (例 えば2-チアゾリル基、4-チアゾリル基、5-チアゾリル基等)、ピラゾリル基(例え ば3-ピラゾリル基、4-ピラゾリル基等)、オキサゾリル基(例えば2-オキサゾリル 基、4-オキサゾリル基、5-オキサゾリル基等)、イソオキサゾリル基(例えば3-イ ソオキサブリル基、4-イソオキサブリル基、5-イソオキサブリル基等)、イソチアブ リル基(例えば3-イソチアゾリル基、4-イソチアゾリル基、5-イソチアゾリル基等)、キノリル基(例えば5ーキノリル基、6ーキノリル基、7ーキノリル基、8ーキノリ ル基等)、イソキノリル基(例えば5-イソキノリル基、6-イソキノリル基、7-イソ キノリル基、8-イソキノリル基等)、ナフチリジニル基(例えば[1,5]ナフチリジン - 2 - イル基、「1.5]ナフチリジン-3-イル基、[1,8]ナフチリジン-2-イル基 、[1,8]ナフチリジン-3-イル基等)、キノキサリニル基(例えば5-キノキサリニ ル基、6-キノキサリニル基、7-キノキサリニル基、8-キノキサリニル基等)、シン ノリニル基(例えば5-シンノリニル基、6-シンノリニル基、7-シンノリニル基、8 -シンノリニル基等)、キナゾリニル基(例えば4-キナゾリニル基、5-キナゾリニル 基、6-キナゾリニル基、7-キナゾリニル基、8-キナゾリニル基等)、イミダゾピリ ジル基 (例えばイミダゾ[1, 2-a]ピリジン-6-イル基等)、ベンゾチアゾリル基 (例えばベンゾチアゾールー4ーイル基、ベンゾチアゾールー5ーイル基、ベンゾチアゾー ルー6ーイル基、ベンゾチアゾールー7ーイル基等)、ベンゾオキサゾリル基(例えばベ ンゾオキサゾールー4ーイル基、ベンゾオキサゾールー5ーイル基、ベンゾオキサゾール - 6 -イル基、ベンゾオキサゾール- 7 -イル基等)、ベンゾイミダゾリル基(例えばベ ンゾイミダゾールー4ーイル基、ベンゾイミダゾールー5ーイル基、ベンゾイミダゾール - 6 - イル基、ベンゾイミダゾール- 7 - イル基等)、インドリル基(例えばインドール - 4 - イル基、インドール- 5 - イル基、インドール- 6 - イル基、インドール- 7 - イ ル基等)、ピロロピリジル基 (例えば1H-ピロロ[2, 3-b]ピリジン-5-イル基、 ピロロ[3, 2-b]ピリジン-1-イル基等)、チエノピリジル基(例えばチエノ[2, 3-b]ピリジン-5-イル基、チエノ[3, 2-b]ピリジン-6-イル基等)、フロピ リジル基(例えばフロ[2,3-b]ピリジン-5-イル基、フロ[3,2-b]ピリジンー 6-イル基等)、2,3-ジヒドロ-1H-ピロロ[2,3-b]ピリジン-ン-5-イル 基、ベンゾチアジアゾリル基 (例えばベンゾ[1, 2, 5]チアジアゾールー5ーイル基等)、ベンゾオキサジアゾリル基(例えばベンゾ[1,2,5]オキサジアゾールー5ーイル 基等)、ピリドピリミジニル基 (例えばピリド[2, 3-d]ピリミジン-4-イル基等) 、ベンゾフリル基(例えばベンゾフランー4ーイル基、ベンゾフランー5ーイル基、ベン ゾフランー6-イル基、ベンゾフラン-7-イル基等)、ベンゾチエニル基(例えばベン ゾチオフェン-4-イル基、ベンゾチオフェン-5-イル基、ベンゾチオフェン-6-イ ル基、ベンゾチオフェンー7ーイル基等)、ベンゾ[1,3]ジオキソール基(例えばベン ゾ[1, 3]ジオキソールー5ーイル基等)等が挙げられる。非芳香族の「5~10員へテ ロ環式基」として、具体的には例えば、ピロリジニル基、ピペリジニル基、ホモピペリジ ニル基、ピペラジニル基、ホモピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、 テトラヒドロフリル基、テトラヒドロピラニル基等が挙げられる。

[0095]

本明細書において使用する「少なくとも1つの窒素原子を含む5~10員へテロ環式基」は、環を構成する原子の数が5ないし10であり、環を構成する原子中に1から複数個のヘテロ原子を含有し、かつ少なくとも1つの窒素原子を含有する芳香族または非芳香族の環から任意の位置の水素原子を1個除いて誘導される一価の基を意味する。具体的には例えばピロリル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、テトラゾリル基、チアゾリル基、ピラゾリル基、オキサゾリル基、イソオキサゾリル基、インチアゾリル基、インキノリル基、ナフチリジニル基、キノキサリニル基、シンノリニル基、キナゾリニル基、イミダゾピリジル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾイミダブリル基、インドリル基、ピロロピリジル基、チエノピリジル基、フロピリジル基、2,3ージヒドロー1Hーピロロ[2,3-b]ピリジンー5ーイル基、ベンゾチアジアゾリル基、ベンブオキサジアブリル基、ピリドピリミジニル基等が挙げられる。

[0096]

本明細書において使用する「 $5\sim10$ 員へテロ環 C_{1-6} アルキル基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」中の任意の水素原子を、前記定義「 $5\sim10$ 員へテロ環式基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、フリルメチル基、チエニルメチル基、ピロリルメチル基、ピリジルメチル基、トリアゾリルメチル基、テトラゾリルメチル基、チアゾリルメチル基、ピラゾリルメチル基、オキサゾリルメチル基、ベンゾ[1, 3]ジオキソールメチル基、テトラヒドロフリルメチル基、フリルエチル基、チエニルエチル基、ピロリルエチル基、ピリジルエチル基、トリアゾリルエチル基、テトラゾリルエチル基、チアゾリルエチル基、ピラゾリルエチル基、オキサゾリルエチル基、ベンゾ[1, 3]ジオキソールエチル基、テトラヒドロフリルエチル基等が挙げられる。

[0097]

本明細書において使用する「フリル C_{1-6} アルキル基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」中の任意の水素原子をフリル基で置換した基を意味し、具体的には例えば、フリルメチル基、フリルエチル基等が挙げられる。

[0098]

本明細書において使用する「チエニル C_{1-6} アルキル基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」中の任意の水素原子をチエニル基で置換した基を意味し、具体的には例えば、チエニルメチル基、チエニルエチル基等が挙げられる。

[0099]

本明細書において使用する「ベンゾフリルC₁₋₆ アルキル基」とは、前記定義「C₁₋₆ アルキル基」中の任意の水素原子をベンゾフリル基で置換した基を意味し、具体的には例えば、ベンゾフリルメチル基、ベンゾフリルエチル基等が挙げられる。

[0100]

本明細書において使用する「ベンゾチエニル $C_1 = 6$ アルキル基」とは、前記定義「 $C_1 = 6$ アルキル基」中の任意の水素原子をベンゾチエニル基で置換した基を意味し、具体的には例えば、ベンゾチエニルメチル基、ベンゾチエニルエチル基等が挙げられる。

[0101]

本明細書において使用する $\begin{bmatrix} 5 \sim 1 & 0 \end{bmatrix}$ へテロ環オキシ基」とは、前記定義の $\begin{bmatrix} 5 \sim 1 & 0 \end{bmatrix}$ の月へテロ環式基」の末端に酸素原子が結合した基であることを意味し、具体的には例えば、フリルオキシ基、チエニルオキシ基、ピロリルオキシ基、ピリジルオキシ基、トリアゾリルオキシ基、テトラゾリルオキシ基、チアゾリルオキシ基、ピラゾリルオキシ基、オキナゾリルオキシ基、ベンゾ $\begin{bmatrix} 1 & 3 \end{bmatrix}$ ジオキソールオキシ基、テトラヒドロフリルオキシ基等が挙げられる。

[0102]

本明細書において使用する「 $5\sim10$ 員へテロ環 C_{1-6} アルコキシ基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルコキシ基」中の任意の水素原子を、前記定義「 $5\sim10$ 員へテロ環式基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、フリルメトキシ基、チエニルメトキシ基、

ピロリルメトキシ基、ピリジルメトキシ基、トリアゾリルメトキシ基、テトラゾリルメトキシ基、チアゾリルメトキシ基、ピラゾリルメトキシ基、オキサゾリルメトキシ基、ベンゾ[1,3]ジオキソールメトキシ基、テトラヒドロフリルメトキシ基、フリルエトキシ基、チエニルエトキシ基、ピロリルエトキシ基、ピリジルエトキシ基、トリアゾリルエトキシ基、テトラゾリルエトキシ基、オキサゾリルエトキシ基、ベンゾ[1,3]ジオキソールエトキシ基、テトラヒドロフリルエトキシ基等が挙げられる。

[0103]

本明細書において使用する「フリルC₁₋₆アルコキシ基」とは、前記定義「C₁₋₆アルコキシ基」中の任意の水素原子をフリル基で置換した基を意味し、具体的には例えば、フリルメトキシ基、フリルエトキシ基等が挙げられる。

[0104]

本明細書において使用する「チエニルC₁₋₆アルコキシ基」とは、前記定義「C₁₋₆アルコキシ基」中の任意の水素原子をチエニル基で置換した基を意味し、具体的には例えば、チエニルメトキシ基、チエニルエトキシ基等が挙げられる。

[0105]

本明細書において使用する「ピリジル C_{1-6} アルコキシ基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルコキシ基」中の任意の水素原子をピリジル基で置換した基を意味し、具体的には例えば、ピリジルメトキシ基、ピリジルエトキシ基等が挙げられる。

[0106]

本明細書において使用する「 $5\sim10$ 員へテロ環 C_{1-6} アルキルチオ基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルキルチオ基」中の任意の水素原子を、前記定義「 $5\sim10$ 員へテロ環式基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、フリルメチルチオ基、チエニルメチルチオ基、ピロリルメチルチオ基、ピリジルメチルチオ基、トリアゾリルメチルチオ基、テトラゾリルメチルチオ基、オキサゾリルメチルチオ基、ベンゾ[1, 3]ジオキソールメチルチオ基、テトラヒドロフリルメチルチオ基、フリルエチルチオ基、チエニルエチルチオ基、ピロリルエチルチオ基、ピリジルエチルチオ基、トリアゾリルエチルチオ基、テトラゾリルエチルチオ基、チアゾリルエチルチオ基、ナアゾリルエチルチオ基、テトラゾリルエチルチオ基、デトラビドロフリルエチルチオ基、ベンゾ[1, 3]ジオキソールエチルチオ基、テトラヒドロフリルエチルチオ基等が挙げられる。

[0107]

本明細書中において使用する「モノー $5 \sim 10$ 員へテロ環 C_{1-6} アルキルアミノ基」とは、アミノ基中の1 個の水素原子を、前記定義「 $5 \sim 10$ 員へテロ環 C_{1-6} アルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、フリルメチルアミノ基、チエニルメチルアミノ基、ピロリルメチルアミノ基、ピリジルメチルアミノ基、トリアゾリルメチルアミノ基、テトラゾリルメチルアミノ基、チアゾリルメチルアミノ基、プリルエチルアミノ基、オキサゾリルメチルアミノ基、テトラヒドロフリルメチルアミノ基、フリルエチルアミノ基、チエニルエチルアミノ基、ピロリルエチルアミノ基、ピリジルエチルアミノ基、トリアゾリルエチルアミノ基、オキサゾリルエチルアミノ基、テトラヒドロフリルエチルアミノ基、パリアゾリルエチルアミノ基、オキサゾリルエチルアミノ基、テトラヒドロフリルエチルアミノ基、トリアゾリル-1-プロピルアミノ基等が挙げられる。

[0108]

本明細書中において使用する「 $N-5\sim10$ 員へテロ環 C_{1-6} アルキルアミノ基」とは、アミノ基中の一方の水素原子を、前記定義「 $5\sim10$ 員へテロ環 C_{1-6} アルキル基」で置換し、他方の水素原子を、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」で置換し、他方の水素原子を、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、N-7 リルメチルN-3 チルアミノ基、N-4 エニルメチルN-3 チルアミノ基、N-4 リジルメチルN-3 チルアミノ基、N-4 リジルメチルN-3 チルアミノ基、N-4 アミノ基、N-4 アミノ

メチルアミノ基、N-テトラヒドロフリルメチル-N-メチルアミノ基、<math>N-フリルエチル-N-メチルアミノ基、N-チエニルエチル-N-メチルアミノ基、N-ピロリルエチル-N-メチルアミノ基、N-ピリジルエチル-N-メチルアミノ基、N-トリアゾリルエチル-N-メチルアミノ基、N-テトラゾリルエチル-N-メチルアミノ基、N-チアゾリルエチル-N-メチルアミノ基、N-ピラゾリルエチル-N-メチルアミノ基、N-オキサゾリルエチル-N-メチルアミノ基、N-テトラヒドロフリルエチル-N-メチルアミノ基等が挙げられる。

[0109]

本明細書において使用する「置換基を有していてもよい」とは、置換可能な部位に、任意に組み合わせて1ないし複数個の置換基を有してもよいことを意味する。

[0110]

本明細書において使用する「置換基を有する」とは、置換可能な部位に、任意に組み合わせて1ないし複数個の置換基を有することを意味する。

[0111]

本明細書において使用する「A」は、少なくとも1個の窒素原子を含む $5\sim10$ 員へテロ環式基(ただし、Aは、前記置換基群a-1またはa-2から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい。)を意味する。当該「A」として、好ましくは3-ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピラブリル基、キノリル基、インキノリル基、ナフチリジニル基、キノキサリニル基、シンノリニル基、キナブリニル基、イミダブピリジル基、ベンブチアブリル基、ベンブオキサブリル基、ベンブイミダブリル基、インドリル基、1H-ピロロピリジル基、チエノピリジル基、フロピリジル基、2, 3-ジヒドロ-1H-ピロロ[2, 3-b]ピリジン-5-イル基、ベンブチアジアブリル基またはピリド[2, 3-d]ピリミジニル基等の少なくとも1個の窒素原子を含む芳香族の $5\sim10$ 員へテロ環式基(ただし、上記各基は、前記置換基群a-1およびa-2から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい。)である。

[0112]

本明細書において使用する「X」は、式-NH-C(=Y) -(CH_2) $_n$ -で表される基、式-C(=Y) -NH-(CH_2) $_n$ -で表される基、式-C(=Z) -(CH_2) $_n$ -で表される基、式 $-CH_2$ -NH $-CH_2$ 0 $_n$ -で表される基、式 $-NH-CH_2$ 0 $_n$ -で表される基または式 $-Z-CH_2$ 0 $_n$ -で表される基(式中、Y、Zおよび $_n$ は、それぞれ前記定義と同意義を意味する。)を意味する。当該「X」として、好ましくは式-NH-C(=Y)-CH $_2$ -で表される基、式-C(=Y)-NH-CH $_2$ -で表される基、式-C(=Y)-NH-CH $_2$ -で表される基(式中、-Xは、前記定義と同意義を意味する。)である。

[0113]

 $\mbox{$\sigma$}[3,\ 2-b]$ ピリジン $\mbox{$\sim$}6$ - $\mbox{$\sim$}4$ にだし、上記各基は、前記置換基群 $\mbox{$c-1$}$ および $\mbox{$c-2$}$ から選ばれる置換基を $\mbox{$\sim$}1$ ないし $\mbox{$\sim$}3$ 個有していてもよい。)であり、さらに好ましく は式

[0114]

【化16】

$$\mathbb{R}^{1} \setminus \mathbb{N} \mathbb{R}^{2}$$

⊧たは R⁵つ

[0115]

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 および R^5 は、それぞれ前記定義と同意義を意味する。) で表される基、[1,5]ナフチリジンー2ーイル基、6ーキノキサリニル基、イミダゾ[1,2-a]ピリジンー6ーイル基、ベンゾチアゾールー6ーイル基、ピロロ[3,2-b]ピリジンー1ーイル基、アミノ基を1個有していてもよい1Hーピロロ[2,3-b]ピリジンー5ーイル基、アミノ基を1個有していてもよいチエノ[2,3-b]ピリジンー5ーイル基、アミノ基を1個有していてもよいチエノ[3,2-b]ピリジンー6ーイル基またはアミノ基を1個有していてもよいフロ[3,2-b]ピリジンー6ーイル基であり、特に好ましくは式

[0116]

【化17】

 R^7

[0117]

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^6 および R^7 は、それぞれ前記定義と同意義を意味する。)で表される基、6-キノリル基、[1, 5]ナフチリジン-2-イル基またはイミダゾ[1, 2-a]ピリジン-6-イル基であり、最も好ましくは 1)式

[0118]

【化18】

[0119]

(式中、R¹¹は、前記定義と同意義を意味する。)で表される基または2)式

[0120]

【化19】

[0121]

(式中、R¹⁴は、前記定義と同意義を意味する。)で表される基である。

[0 1 2 2]

本明細書において使用する「式-C($=N-R^{a-1}$) R^{a-2} で表される基」(式中、 R^{a-1} および R^{a-2} は、前記定義と同意義を意味する。)として、好ましくは式-C(=N-CH) R^{a-2} で表される基(式中、 R^{a-2} は、前記定義と同意義を意味する。)である

[0123]

本明細書において使用する「 X^1 」は、式-NH-C(=O)ーで表される基、式-C(=O)-NHーで表される基、式-NH-C(=S)ーで表される基、式-C(=S)ールHーで表される基、式-NH-C($=NR^{Y-1}$)ーで表される基または式-C($=R^{Y-1}$)ーNHーで表される基(式中、 R^{Y-1} は、前記定義と同意義を意味する。)を意味する。当該「 X^1 」として、好ましくは-C(=O)ーNHーで表される基または式-NH-C(=O)ーで表される基であり、より好ましくは-C(=O)ーNHーで表される基である。

[0124]

本明細書において使用する「E」は、フリル基、チエニル基、ピロリル基、フェニル基、ピリジル基、テトラゾリル基、チアゾリル基またはピラゾリル基(ただし、上記各基は、前記置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 または 2 個有する。)を意味する。当該「E」として、好ましくはフリル基、チエニル基、ピロリル基またはフェニル基(ただし、上記各基は、前記置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 または 2 個有する。)であり、より好ましくはフリル基、チエニル基、ピロリル基またはフェニル基(ただし、上記各基は、前記置換基群 e-1 および e-2 から選ばれる置換基を 1 または 2 個有する。)であり、さらに好ましくは 2-7 リル基、 2-7 エニル基、 3-2 ロリル基または 1 であり、さらに好ましくは 1 であり、 1 であり、さらに好ましくは 1 であり、 1 であり、 1 である。)である。

[0125]

化合物 (I-a) は、前記定義 $\lceil X^1 \rfloor$ 、前記定義 $\lceil A^1 \rfloor$ および前記定義 $\lceil E \rfloor$ を任意に組み合わせた化合物をそれぞれ挙げることができるが、好ましくは X^1 が式 -C (=O) -NH-で表される基または式 -NH-C (=O) -で表される基であり、

- (1) A^1 が3-ピリジル基であり、Eがフリル基である化合物、
- (2) A^1 が3-ピリジル基であり、Eがチエニル基である化合物、
- (3) A^1 が3-ピリジル基であり、Eがピロリル基である化合物、
- (4) A^1 が 3 -ピリジル基であり、Eがフェニル基である化合物、
- (5) A^1 がキノリル基であり、Eがフリル基である化合物、
- (6) A^1 がキノリル基であり、Eがチエニル基である化合物、
- (7) A¹ がキノリル基であり、Eがピロリル基である化合物、
- (8) A^1 がキノリル基であり、Eがフェニル基である化合物、
- (9) A^1 がナフチリジニル基であり、Eがフリル基である化合物、
- (10) A^1 がナフチリジニル基であり、E がチエニル基である化合物、
- (11) A¹ がナフチリジニル基であり、Eがピロリル基である化合物、
- (12) A¹ がナフチリジニル基であり、Eがフェニル基である化合物、
- (13) A¹ がキノキサリニル基であり、Eがフリル基である化合物、
- $(14) A^1$ がキノキサリニル基であり、Eがチエニル基である化合物、
- (15) A¹ がキノキサリニル基であり、Eがピロリル基である化合物、
- (16) A¹ がキノキサリニル基であり、Eがフェニル基である化合物、
- (17) A¹ がイミダゾピリジル基であり、E がフリル基である化合物、
- (18) A^1 がイミダゾピリジル基であり、E がチエニル基である化合物、(19) A^1 がイミダゾピリジル基であり、E がピロリル基である化合物、
- (20) A¹ がイミダブピリジル基であり、Eがフェニル基である化合物、
- (21)A¹ がベンゾチアゾリル基であり、Eがフリル基である化合物、
- (22) A¹ がベンゾチアゾリル基であり、Eがチエニル基である化合物、
- (23) A¹ がベンゾチアゾリル基であり、E がピロリル基である化合物、
- (24) A^1 がベンゾチアゾリル基であり、Eがフェニル基である化合物、
- (25) A¹ が1H-ピロロピリジル基であり、Eがフリル基である化合物、
- (26) A¹ が 1 H ピロロピリジル基であり、Eがチエニル基である化合物、

- (27) A¹ が1H-ピロロピリジル基であり、Eがピロリル基である化合物、
- (28) A¹ が1H-ピロロピリジル基であり、Eがフェニル基である化合物、
- (29) A¹ がチエノピリジル基であり、Eがフリル基である化合物、
- (30) A^1 がチエノピリジル基であり、E がチエニル基である化合物、
- (31) A^1 がチエノピリジル基であり、E がピロリル基である化合物、
- (32) A¹ がチエノピリジル基であり、Eがフェニル基である化合物、
- (33) A¹ がフロピリジル基であり、Eがフリル基である化合物、
- (34) A^1 がフロピリジル基であり、Eがチエニル基である化合物、
- (35) A^1 がフロピリジル基であり、Eがピロリル基である化合物または
- (36) A^1 がフロピリジル基であり、Eがフェニル基である化合物(ただし、 A^1 は、前記置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよく、E は、前記置換基群 a-1 および a-2 から選ばれる置換基を 1 または 2 個有する。)であり、より好ましくは X^1 が式 -C (=O) -N H-で表される基であり、
- (1) A^1 が3-ピリジル基であり、Eがフリル基である化合物、
- (2) A^1 が3-ピリジル基であり、Eがチエニル基である化合物、
- (3) A^1 が3 ピリジル基であり、E がピロリル基である化合物、
- (4) A¹ が3-ピリジル基であり、Eがフェニル基である化合物、
- (5) A^1 が 6- キノリル基であり、E がフリル基である化合物、
- (6) A^1 が6-キノリル基であり、Eがチエニル基である化合物、
- (7) A^1 が 6-キノリル基であり、Eがピロリル基である化合物、
- (8) A^1 が 6- キノリル基であり、E がフェニル基である化合物、
- (9) A^1 が[1, 5]ナフチリジンー2ーイル基であり、Eがフリル基である化合物、
- $(10) A^{1}$ が[1, 5]ナフチリジン-2-イル基であり、Eがチエニル基である化合物
- $(11) A^1$ が[1, 5]ナフチリジン-2-イル基であり、Eがピロリル基である化合物
- (12) A^1 が[1, 5]ナフチリジンー2ーイル基であり、Eがフェニル基である化合物
- $(13) A^1$ がイミダゾ[1, 2-a]ピリジンー6ーイル基であり、Eがフリル基である化合物、
- (14) A^1 がイミダゾ[1, 2-a] ピリジン-6 イル基であり、E がチエニル基である化合物、
- (15) A^1 がイミダゾ[1, 2-a]ピリジン-6 イル基であり、E がピロリル基である化合物または
- (16) A^1 がイミダゾ[1, 2-a] ピリジン-6-イル基であり、Eがフェニル基である化合物(ただし、 A^1 は、前記置換基群 c-1 および c-2 から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよく、E は、前記置換基群 e-1 および e-2 から選ばれる置換基を 1 または 2 個有する。)であり、さらに好ましくは X^1 が式 -C (=0) -N H で表される基であり、
- (1) A^1 が3-ピリジル基であり、Eが2-フリル基である化合物、
- (2) A^1 が3-ピリジル基であり、Eが2-チエニル基である化合物、
- (3) A^1 が3-ピリジル基であり、Eが3-ピロリル基である化合物、
- (4) A¹ が3-ピリジル基であり、Eがフェニル基である化合物、
- (5) A^1 が 6- キノリル基であり、E が 2- フリル基である化合物、
- (6) A^1 が 6- キノリル基であり、E が 2- チエニル基である化合物、
- (7) A¹ が 6-キノリル基であり、Eが 3-ピロリル基である化合物、
- (8) A^1 が 6- キノリル基であり、E がフェニル基である化合物、
- (9) A^1 が[1, 5]ナフチリジン-2-イル基であり、Eが2-フリル基である化合物
- (10) A¹ が[1, 5]ナフチリジン-2-イル基であり、Eが2-チエニル基である化

合物、

- $(1\ 1)\ A^1\$ が $[1,\ 5]$ ナフチリジンー 2 ーイル基であり、E が 3 ーピロリル基である化合物、
- (12) A^1 が[1, 5]ナフチリジン-2-イル基であり、Eがフェニル基である化合物
- (13) A^1 がイミダゾ[1, 2-a]ピリジンー6 -イル基であり、Eが2 -フリル基である化合物、
- $(1\ 4)\ A^1$ がイミダゾ $[1,\ 2-a]$ ピリジンー6-4ル基であり、Eが2-チエニル基である化合物、
- (15) A^1 がイミダゾ[1, 2-a]ピリジンー6ーイル基であり、Eが3ーピロリル基である化合物または
- (1.6) A^1 がイミダゾ[1, 2-a]ピリジンー6ーイル基であり、Eがフェニル基である化合物(ただし、 A^1 は、前記置換基群 c-1 および c-2 から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよく、E は、前記置換基群 g-1 および g-2 から選ばれる置換基を 1 個有する。)である。

[0126]

化合物 (I-b) は、前記定義 $\lceil X^2 \rfloor$ 、前記定義 $\lceil A^2 \rfloor$ および前記定義 $\lceil R^{10} \rfloor$ を任意に組み合わせた化合物をそれぞれ挙げることができるが、好ましくは

- (1) X^2 が式 $-O-CH_2-c$ 表される基であり、 A^2 が6-+ノリル基であり、 R^1 のが C_{6-1} のアリール C_{1-6} アルコキシ基である化合物、
- (2) X^2 が式 $-S-CH_2-c$ 表される基であり、 A^2 が6-+ノリル基であり、 R^1 が C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基である化合物、
- (3) X^2 が式-C (=O) $-CH_2$ で表される基であり、 A^2 が 6 キノリル基であり、 R^{10} が C_{6-10} アリールオキシ基である化合物、
- (4) X^2 が式-C (=O) $-CH_2$ で表される基であり、 A^2 が 6 キノリル基であり、 R^{10} が C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基である化合物、
- (5) X^2 が式 $-NH-CH_2$ ーで表される基であり、 A^2 が6-キノリル基であり、 R^1 のが C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基である化合物、
- (6) X^2 が式 $-CH_2-NH-$ で表される基であり、 A^2 が6-キノリル基であり、 R^1 のが C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基である化合物、
- (7) X^2 が式 $-NH-CH_2$ ーで表される基であり、 A^2 が4-キナゾリニル基であり、 R^{10} が C_{1-6} アルキル基である化合物、
- (8) X^2 が式 $-NH-CH_2$ ーで表される基であり、 A^2 が4-キナゾリニル基であり、 $R^{1\ 0}$ が $C_{6\ -\ 1\ 0}$ アリール $C_{1\ -\ 6}$ アルコキシ基である化合物または
- (9) X^2 が式 $-NH-CH_2$ ーで表される基であり、 A^2 がアミノ基を有していてもよいピリド[2, 3-d]ピリミジンー4-イル基であり、 R^{10} が C_6 -10 アリール C_1 -6 アルコキシ基である化合物であり、より好ましくは
- (1) X^2 が式 $-NH-CH_2-$ で表される基であり、 A^2 が6-キノリル基であり、 R^1 のが C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基である化合物、
- (2) X^2 が式 $-CH_2-NH-$ で表される基であり、 A^2 が6-キノリル基であり、 R^1 のが C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基である化合物、
- (3) X^2 が式 $-NH-CH_2$ ーで表される基であり、 A^2 が4-キナゾリニル基であり、 R^{10} が C_{1-6} アルキル基である化合物、
- (4) X^2 が式 $-NH-CH_2$ ーで表される基であり、 A^2 が 4-キナゾリニル基であり、 R^{10} が C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基である化合物または
- (5) X^2 が式 $-NH-CH_2$ ーで表される基であり、 A^2 がアミノ基を有していてもよいピリド[2, 3-d] ピリミジン-4 ーイル基であり、 R^{10} が C_{6-10} アリール C_{1-6} アルコキシ基である化合物である。

[0127]

本明細書において使用する「塩」としては、例えば、無機酸との塩、有機酸との塩、無 出証特2004-3100001 機塩基との塩、有機塩基との塩、酸性または塩基性アミノ酸との塩等が挙げられ、中でも 薬理学的に許容される塩が好ましい。

無機酸との塩の好ましい例としては、例えば、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等との塩が挙げられ、有機酸との塩の好ましい例としては、例えば酢酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、酒石酸、クエン酸、乳酸、ステアリン酸、安息香酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸等との塩が挙げられる。

無機塩基との塩の好ましい例としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩等のアルカリ土類金属塩、アルミニウム塩、アンモニウム塩等が挙げられる。有機塩基との塩の好ましい例としては、例えばジエチルアミン、ジエタノールアミン、メグルミン、N, Nージベンジルエチレンジアミン等との塩が挙げられる。

酸性アミノ酸との塩の好ましい例としては、例えばアスパラギン酸、グルタミン酸等との塩が挙げられ、塩基性アミノ酸との塩の好ましい例としては、例えばアルギニン、リジン、オルニチン等との塩が挙げられる。

[0128]

本発明に係る化合物もしくはその塩またはそれらの水和物は、慣用されている方法によ り錠剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、被覆錠剤、カプセル剤、シロップ剤、トローチ剤、吸入 剤、坐剤、注射剤、軟膏剤、眼軟膏剤、テープ剤、点眼剤、点鼻剤、点耳剤、パップ剤、 ローション剤等として製剤化することができる。製剤化には通常用いられる賦形剤、結合 剤、滑沢剤、着色剤、矯味矯臭剤や、および必要により安定化剤、乳化剤、吸収促進剤、 界面活性剤、pH調整剤、防腐剤、抗酸化剤等を使用することができ、一般に医薬品製剤 の原料として用いられる成分を配合して常法により製剤化される。例えば経口製剤を製造 するには、本発明に係る化合物またはその薬理学的に許容される塩と賦形剤、さらに必要 に応じて結合剤、崩壊剤、滑沢剤、着色剤、矯味矯臭剤等を加えた後、常法により散剤、 細粒剤、顆粒剤、錠剤、被覆錠剤、カプセル剤等とする。これらの成分としては例えば、 大豆油、牛脂、合成グリセライド等の動植物油;流動パラフィン、スクワラン、固形パラ フィン等の炭化水素;ミリスチン酸オクチルドデシル、ミリスチン酸イソプロピル等のエ ステル油;セトステアリルアルコール、ベヘニルアルコール等の高級アルコール;シリコ ン樹脂;シリコン油;ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、 グリセリン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシ エチレン硬化ひまし油、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンブロックコポリマー等 の界面活性剤;ヒドロキシエチルセルロース、ポリアクリル酸、カルボキシビニルポリマ ー、ポリエチレングリコール、ポリビニルピロリドン、メチルセルロース等の水溶性高分 子;エタノール、イソプロパノール等の低級アルコール;グリセリン、プロピレングリコ ール、ジプロピレングリコール、ソルビトール等の多価アルコール;グルコース、ショ糖 等の糖;無水ケイ酸、ケイ酸アルミニウムマグネシウム、ケイ酸アルミニウム等の無機粉 体、精製水等があげられる。賦形剤としては、例えば乳糖、コーンスターチ、白糖、ブド ウ糖、マンニトール、ソルビット、結晶セルロース、二酸化ケイ素等が、結合剤としては 、例えばポリビニルアルコール、ポリビニルエーテル、メチルセルロース、エチルセルロ ース、アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、シェラック、ヒドロキシプロピルメチルセ ルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリプロピレングリ コール・ポリオキシエチレン・ブロックポリマー、メグルミン等が、崩壊剤としては、例 えば澱粉、寒天、ゼラチン末、結晶セルロース、炭酸カルシウム、炭酸水素ナトリウム、 クエン酸カルシウム、デキストリン、ペクチン、カルボキシメチルセルロース・カルシウ ム等が、滑沢剤としては、例えばステアリン酸マグネシウム、タルク、ポリエチレングリ コール、シリカ、硬化植物油等が、着色剤としては医薬品に添加することが許可されてい るものが、矯味矯臭剤としては、ココア末、ハッカ脳、芳香散、ハッカ油、竜脳、桂皮末 等が用いられる。これらの錠剤・顆粒剤には糖衣、その他必要により適宜コーティングす ることはもちろん差支えない。また、シロップ剤や注射用製剤等の液剤を製造する際には 、本発明に係る化合物またはその薬理学的に許容される塩にpH調整剤、溶解剤、等張化 剤等と、必要に応じて溶解補助剤、安定化剤等を加えて、常法により製剤化する。外用剤を製造する際の方法は限定されず、常法により製造することができる。すなわち製剤化にあたり使用する基剤原料としては、医薬品、医薬部外品、化粧品等に通常使用される各種原料を用いることが可能である。使用する基剤原料として具体的には、例えば動植物油、鉱物油、エステル油、ワックス類、高級アルコール類、脂肪酸類、シリコン油、界面活性剤、リン脂質類、アルコール類、多価アルコール類、水溶性高分子類、粘土鉱物類、精製水等の原料が挙げられ、さらに必要に応じ、pH調整剤、抗酸化剤、キレート剤、防腐防御剤、着色料、香料等を添加することができるが、本発明に係る外用剤の基剤原料はこれらに限定されない。また必要に応じて分化誘導作用を有する成分、血流促進剤、殺菌剤、消炎剤、細胞賦活剤、ビタミン類、アミノ酸、保湿剤、角質溶解剤等の成分を配合することもできる。なお上記基剤原料の添加量は、通常外用剤の製造にあたり設定される濃度になる量である。

[0129]

本発明に係る化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を投与する場合、その形態は特に限定されず、通常用いられる方法により経口投与でも非経口投与でもよい。例えば錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤、シロップ剤、トローチ剤、吸入剤、坐剤、注射剤、軟膏剤、眼軟膏剤、テープ剤、点眼剤、点鼻剤、点耳剤、パップ剤、ローション剤等の剤として製剤化し、投与することができる。

[0130]

本発明に係る医薬の投与量は、症状の程度、年齢、性別、体重、投与形態・塩の種類、疾患の具体的な種類等に応じて適宜選ぶことができる。

投与量は患者の、疾患の種類、症状の程度、患者の年齢、性差、薬剤に対する感受性差等により著しく異なるが、経口剤の場合は、通常成人として1日あたり、1-10000 mg、好ましくは10-2000 mgを1日1-数回に分けて投与する。注射剤の場合は、通常成人として1日あたり、通常<math>0.1 mg-1000 mgであり、好ましくは1 mg-2000 mgである。

[0131]

本発明に係る、式(I)で表される化合物(以下、化合物(I)という。)の製造法について述べる。本発明に係る化合物は、通常の有機合成手段を用いて合成することができるが、例えば化合物(I)のうち、以下の式(1 a)、式(2 a)、式(3 a)、式(3 b)、式(3 c)、式(3 d)および式(3 e)で示される化合物(以下、それぞれ化合物(1 a)、化合物(2 a)、化合物(3 a)、化合物(3 b)、化合物(3 c)、化合物(3 d)および化合物(3 e)という。)は、以下の[製造方法1]ないし[製造方法3]等に示す方法により合成することができる。また、本発明に係る、化合物(I)におけるAおよびE上の置換基の変換は、以下の[製造方法4-1]ないし[製造方法4-5]等に示す方法により行うことができる。

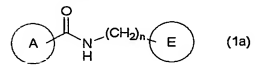
[0132]

「一般合成方法」

[製造方法1] 化合物(1a)の代表的製造方法

[0133]

【化20】



[0134]

〔式中、各記号は、前記定義と同意義を意味する。〕

[製造方法1-1] アミド化

[0135]

[化21]
OH +
$$H_2N$$
 (CH₂)_n (E) (T程1] (T程1] (TH₂)_n (CH₂)_n (E) (1a)

[0136]

化合物 (1 b) は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。さらに、実施例中の製造例に記載の方法を用いて製造することもできる。

化合物(1 c)は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。さらに、実施例中の製造例または[製造方法1-2-1]等に記載の方法で製造することもできる。

「工程1]

本工程は、化合物(1 b)と化合物(1 c)とを溶媒中で縮合剤を用いて縮合させることにより、化合物(1 a)を得る工程である。使用される溶媒は特に限定されないが、ジクロロメタン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素類、ジメチルスルホキシド等のスルホキシド類、酢酸エチル等のエステル類、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン等のエーテル類、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド等のアミド類が用いられる。縮合剤としてはBop(1 H-1,2,3ーベンゾトリアゾールー1ーイルオキシ(トリ(ジメチルアミノ))ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート)、WSC(1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド・塩酸塩)、DCC(N,Nージシクロヘキシルカルボジイミド)、CDI(カルボニルジイミダゾール)、ジエチルホスホリルシアニド等が挙げられる。化合物(1 c)は化合物(1 b)に対して1当量から1.5当量用いる。また必要に応じて1当量から過剰量の有機塩基、例えばトリエチルアミン等を加えても良い。反応温度は室温から80℃であり、反応時間は10分から30時間である。

また、以下の別法(1)、(2)または(3)に記載の方法で、化合物(1b)と化合物(1c)から化合物(1a)を製造することもできる。

別法(1):化合物(1 b)を酸塩化物とした後、該酸塩化物と化合物(1 c)とを反応させて化合物(1 a)を得ることができる。酸塩化物を得る工程は、無溶媒あるいはジクロロメタン、ベンゼン、トルエン等の溶媒存在下、化合物(1 b)に対して1当量から過剰量の酸塩化物合成試薬を反応させることで行われる。反応系中に触媒量のN,Nージメチルホルムアミドを加えても良い。酸塩化物合成試薬としては、チオニルクロリド、オキザリルクロリド、三塩化リン、五塩化リン等が挙げられる。反応温度は室温から還流温度であり、反応時間は10分から24時間である。

酸塩化物と化合物(1 c)とを縮合させる工程は、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミド等の溶媒中、酸塩化物に対して1当量から3当量の塩基、例えばトリエチルアミン、ピリジン等の有機塩基または炭酸カリウム、炭酸セシウム等の無機塩基存在下、酸塩化物と化合物(1 c)とを反応させることにより行われる。化合物(1 c)は酸塩化物に対して1当量から1.5当量用いる。反応時間は10分から24時間であり、反応温度は0℃から還流温度である。

別法(2):化合物(1b)を混合酸無水物とした後、該混合酸無水物と化合物(1c)とを反応させて化合物(1a)を得ることができる。混合酸無水物を得る工程は、トリエチルアミン等の塩基存在下、化合物(1b)およびクロロギ酸エチル等のクロロギ酸エステル類を反応させることで行われる。クロロギ酸エステル類および塩基は、化合物(1b)に対して1当量から2当量用いる。反応時間は10分から5時間である。反応温度は0℃から室温である。

混合酸無水物と化合物 (1 c) を縮合させる工程は、ジクロロメタン、テトラヒドロフ

ラン、N, N-ジメチルホルムアミド等の溶媒中、混合酸無水物と化合物(<math>1c)を反応させることにより行われる。化合物(1c)は混合酸無水物に対して1 当量用いる。反応時間は10分から24時間であり、反応温度は0 \mathbb{C} から50 \mathbb{C} である。

別法(3):化合物(1b)を活性エステルとした後、該活性エステルと化合物(1c)とを反応させて化合物(1a)を得ることができる。活性エステルを得る工程は、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン等の溶媒中、DCC等の縮合剤存在下、化合物(1b)および活性エステル合成試薬を反応させることにより行われる。活性エステル合成試薬としては、N-ヒドロキシスクシンイミド等が挙げられる。活性エステル合成試薬および縮合剤は化合物(1b)に対して1当量から1.5当量用いる。反応温度は0℃から室温である。反応時間は2時間から24時間である。

活性エステルと化合物(1c)とを縮合させる工程は、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン、N, N-ジメチルホルムアミド等の溶媒中、活性エステルと化合物(1c)を反応させることで行われる。化合物(1c)は活性エステルに対して1当量から1.5当量用いる。反応温度は0℃から50℃であり、反応時間は10分から24時間である。

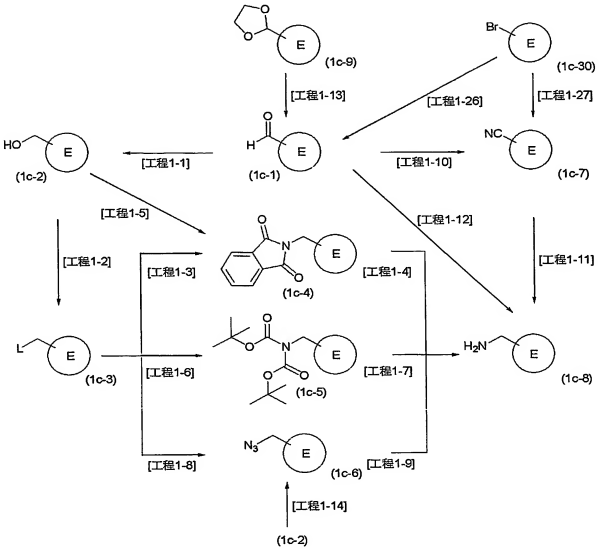
なお、[工程1]の後に、公知の方法を用いて化合物(1 a)のAおよびE上の置換基を変換することができ、さらに [製造方法4-1] に記載の方法を用いて化合物(1 a)のA上の置換基を、 [製造方法4-2] ないし [製造方法4-5] 等に記載の方法を用いて化合物(1 a)のE上の置換基を変換することもできる。

[0137]

[製造方法1-2-1] 化合物 (1 c) の製造方法

[0138]





[0139]

〔式中、Eは、前記定義と同意義を意味する;Lは、ハロゲン原子、メタンスルホニル基またはpートルエンスルホニル基等の脱離基を意味する。〕

上記工程図中の各化合物は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。また、実施例中の製造例に記載の方法および [製造方法1-2-2] ないし [製造方法1-2-6] に記載の方法を用いて製造することもできる。さらに、 [製造方法4-2] ないし [製造方法4-5] 等に記載の方法を用いてE上の置換基を変換することにより、上記工程図中の各化合物を製造することもできる。

[工程1-1]

本工程は、化合物(1 c − 1)を還元して化合物(1 c − 2)を得る工程である。還元剤としては水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウム、水素化アルミニウムリチウム等を使用することができ、溶媒としてはメタノール、エタノール等のアルコール類、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル等のエーテル類を使用することができる。還元剤は化合物(1 c − 1)に対して1当量から10当量用いる。反応温度は0℃から還流温度であり、反応時間は5分から24時間である。

[工程1-2]

本工程は、化合物(1c-2)の水酸基を脱離基に変換して化合物(1c-3)を得る工程である。

Lがメタンスルホニル基またはpートルエンスルホニル基の場合、ジクロロメタン等の

溶媒中、トリエチルアミン等の有機塩基存在下、化合物(1 c-2)およびメタンスルホニルクロリドまたはp-トルエンスルホニルクロリドを反応させることにより化合物(1 c-3)を得ることができる。有機塩基は化合物(1 c-2)に対して2当量から6当量用いる。メタンスルホニルクロリドまたはp-トルエンスルホニルクロリドは化合物(1 c-2)に対して1当量から3当量用いる。反応温度は0℃から室温であり、反応時間は10分から24時間である。

Lが塩素原子の場合、化合物 (1c-2) にチオニルクロリド、オキザリルクロリド等の塩素化試薬を作用させることにより化合物 (1c-3) を得ることができる。塩素化試薬は化合物 (1c-2) に対して1当量から過剰量用いる。反応温度は0℃から室温であり、反応時間は10分から24時間である。

[工程1-3]

本工程は、化合物(1c-3)とフタルイミドとを反応させて化合物(1c-4)を得る工程である。N,N-ジメチルホルムアミド等の溶媒中、化合物(1c-3)とフタルイミドとを反応させることにより化合物(1c-4)を得ることができる。フタルイミドは化合物(1c-3)に対して1当量から2当量用いる。反応温度は、室温から160 である。反応時間は10分から48時間である。

[工程1-4]

本工程は、化合物(1 c - 4)より化合物(1 c - 8)を得る工程である。エタノール等の溶媒中、化合物(1 c - 4)に対して1 当量から過剰量のヒドラジン水和物を加えることにより化合物(1 c - 8)を得ることができる。反応温度は8 0 %から還流温度であり、反応時間は1 0 %から2 4 時間である。

[工程1-5]

本工程は、化合物(1 c − 2)とフタルイミドとを反応させて化合物(1 c − 4)を得る工程である。ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒中、化合物(1 c − 2)、フタルイミド、トリフェニルホスフィンおよびジエチルアゾジカルボキシレートまたはジイソプロピルアゾジカルボキシレートを反応させることにより化合物(1 c − 4)を得ることができる。フタルイミド、トリフェニルホスフィンおよびジエチルアゾジカルボキシレートまたはジイソプロピルアゾジカルボキシレートは化合物(1 c − 2)に対して1当量から2当量用いる。反応温度は−20℃から80℃であり、反応時間は5分から48時間である。

[工程1-6]

本工程は、化合物(1 c-3)とt e r t - プトキシカルボニル基で保護したアミンとを反応させて化合物(1 c-5)を得る工程である。N,N-ジメチルホルムアミド等の溶媒中、水素化ナトリウム等の塩基存在下、化合物(<math>1 c-3)とt e r t - ブトキシカルボニル基で保護したアミンとを反応させることにより化合物(1 c-5)を得ることができる。塩基は化合物(1 c-3)に対して1 当量から2 当量用いる。t e r t - ブトキシカルボニル基で保護したアミンは化合物(1 c-3)に対して1 当量から2 当量用いる。反応温度は室温から30 0 であり、反応時間は1 時間から24 時間である。

[工程1-7]

本工程は、化合物(1 c − 5)の t e r t − プトキシカルボニル基を脱保護して化合物(1 c − 8)を得る工程である。無溶媒あるいはジクロロメタン等の溶媒中、化合物(1 c − 5)に対して 2 当量から過剰量のトリフルオロ酢酸等の酸存在下、化合物(1 c − 5)の t e r t − プトキシカルボニル基を脱保護することにより化合物(1 c − 8)を得ることができる。反応温度は 0 ℃から 6 0 ℃であり、反応時間は 1 0 分から 2 4 時間である

[工程1-8]

本工程は、化合物(1c-3)の脱離基をアジド基に変換して化合物(1c-6)を得る工程である。N, N-ジメチルホルムアミド等の溶媒中、化合物(<math>1c-3)とアジ化ナトリウム、アジ化カリウム等のアジド化試薬を反応させることにより化合物(1c-6)を得ることができる。アジド化試薬は化合物(1c-3)に対して1当量から5当量用

いる。反応温度は室温から 8 0 ℃であり、反応時間は 1 0 分から 4 8 時間である。 「工程 1 - 9]

本工程は、化合物(1c-6)のアジド基を還元して化合物(1c-8)を得る工程である。エタノール等の溶媒中、リンドラー触媒を用いて接触水素化を行うことにより化合物(1c-8)を得ることができる。リンドラー触媒は化合物(1c-6)に対して触媒量から過剰量用いる。反応温度は室温から80℃であり、反応時間は30分から36時間であり、反応気圧は1気圧から4気圧である。

別法としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒中、トリフェニルホスフィンを作用させることにより化合物(1c-8)を得ることができる。トリフェニルホスフィンは化合物(1c-6)に対して1.0当量から2.0当量用いる。

[工程1-10]

本工程は、化合物(1 c - 1)のホルミル基をシアノ基に変換して化合物(1 c - 7)を得る工程である。エタノール等の溶媒中、化合物(1 c - 1)に対して1当量から3当量のヒドロキシアミン・塩酸塩を反応させることによりオキシム体を得た後、該オキシム体に、CDIを作用させて脱水反応を行なうことにより化合物(1 c - 7)を得ることができる。CDIはオキシム体に対して1当量から5当量用いる。反応温度は室温から還流温度であり、反応時間は30分から24時間である。

[工程1-11]

本工程は、化合物(1 c − 7)のシアノ基を還元して化合物(1 c − 8)を得る工程である。水素化アルミニウムリチウム、水素化ジイソブチルアルミニウム等の還元剤を用いて還元反応を行うか、水素雰囲気下ラネーニッケルまたはパラジウムー炭素等の触媒を用いる接触水素化を行うことにより、化合物(1 c − 8)を得ることができる。使用される溶媒は限定されないが、還元剤を用いて還元反応を行う場合にはテトラヒドロフラン、ジエチルエーテル等のエーテル類、トルエン等の炭化水素類が、接触水素化を行う場合にはメタノール、エタノール、プロパノール等のアルコール類が使用される。還元剤は化合物(1 c − 7)に対して1 当量から10 当量用いる。反応温度は室温から80℃であり、反応時間は10分から24時間である。接触水素化を行う場合の反応気圧は1気圧から4気圧である。

「工程1-12]

本工程は、化合物(1c-1)より化合物(1c-8)を得る工程である。アンモニアを含む溶媒中、水素雰囲気下ラネーニッケル等の触媒を用いる接触水素化を行うことにより化合物(1c-8)を得ることができる。使用される溶媒は限定されないが、メタノール、エタノール、プロパノール等のアルコール類が用いられる。反応温度は室温から 80 \mathbb{C} であり、反応時間は 1 時間から 36 時間であり、反応気圧は 1 気圧から 4 気圧である。 1 「工程 1-13 1

本工程は、化合物(1c-9)のアセタール基を脱保護して化合物(1c-1)を得る工程である。化合物(1c-9)を有機溶媒に溶解し、塩酸、硫酸またはクエン酸等の酸の水溶液を作用させて化合物(1c-1)を得ることができる。使用される溶媒は限定されないが、メタノール、エタノール、アセトニトリル、テトラヒドロフラン等が用いられる。反応温度は室温から60℃であり、反応時間は5分から24時間である。

「工程1-14]

本工程は、化合物(1 c-2)の水酸基をアジド基に変換して化合物(1 c-6)を得る工程である。ベンゼン、トルエン等の溶媒中、1, 8-ジアザビシクロ [5, 4, 0]ウンデクー7-エン等の有機塩基存在下、化合物(1 c-2)とジフェニルホスホリルアジドとを反応させることにより化合物(1 c-6)を得ることができる。有機塩基は化合物(1 c-2)に対して1 当量から1. 5 当量用いる。ジフェニルホスホリルアジドは化合物(1 c-2)に対して1 当量から1. 5 当量用いる。反応温度は室温から80 であり、反応時間は10分から48時間である。

[工程1-26]

本工程は、化合物(1 c - 3 0)をホルミル化して化合物(1 c - 1)を得る工程であ

る。化合物(1c-30)に対して、1当量から1.5当量の強塩基を作用させてアニオン化した後、ホルミル化剤を反応させ、化合物(1c-1)を得ることができる。溶媒としてはテトラヒドロフラン、ジエチルエーテル等を使用することができる。強塩基としてはn-プチルリチウム等を使用することができる。ホルミル化剤としてはN, N-ジメチルホルムアミド、N-ホルミルモルホリン等を使用することができる。ホルミル化剤は化合物(1c-30)に対して1当量から2当量用いる。反応温度は-80℃から室温であり、反応時間は5分から12時間である。

[工程1-27]

本工程は、化合物(1c-30)をシアノ化して化合物(1c-7)を得る工程である。 N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリジノン等の溶媒中、化合物(1c-30)とシアン化亜鉛とを、窒素雰囲気下において、触媒存在下、反応させることにより化合物(1c-7)を得ることができる。触媒としては、テトラキス(トリフェニルフォスフィン)パラジウム(0)等を用いることができる。シアン化亜鉛は化合物(1c-30)に対して1 当量から2 当量用いる。 反応温度は50 ℃から還流温度であり、反応時間は5 分から24 時間である。

別法:N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリジノン等の溶媒中、化合物(1 c-3 0)とシアン化銅とを、窒素雰囲気下において反応させることにより化合物(1 c-7)を得ることができる。シアン化銅は化合物(1 c-3 0)に対して1当量から過剰量用いる。反応温度は50℃から還流温度であり、反応時間は10分から72時間である。

[0140]

[製造方法1-2-2] 化合物 (1 c-1) の製造方法-1

[0141]

【化23】

[0142]

〔式中、Qは、酸素原子または硫黄原子を意味する; Ar^1 は、以下の置換基群 i から選ばれる置換基を 1 または 2 個有していてもよい C_{6-10} アリール基または以下の置換基群 i から選ばれる置換基を 1 ないし 3 個有していてもよい芳香族の $5\sim10$ 員へテロ環式基を意味する。

[置換基群 i]

ハロゲン原子、シアノ基、アミノ基、カルバモイル基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルカルボニル基、 C_{1-6} アルキシカルボニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、モノー C_{6-10} アリールアミノ基、トリフルオロメチル基およびトリフルオロメトキシ基]

化合物(1c-10)は、市販品をそのまま用いることができる。化合物(1c-10-1)は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。

[工程1-15]

本工程は、化合物(1c-10)と化合物(1c-10-1)とを反応させて化合物(1c-11)を得る工程である。N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の溶媒中、水素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム等の塩基存在下、化合物(<math>1c-10)と化合物(1c-10-1)とを反応させることにより化合物(1c-11)を得ることができる。化合物(1c-10-1)は化合物(1c-10)に対して1当

量から2当量用いる。塩基は化合物(1 c − 1 0)に対して1当量から2当量用いる。反応温度は0℃から80℃であり、反応時間は5分から1時間である。

[0143]

[製造方法1-2-3] 化合物(1c-1)の製造方法-2

【0144】 【化24】

[0145]

〔式中、Vは、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル C_{1-6} アルキル基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基または S_{0} つ員へテロ環 S_{1-6} アルキル基を意味する; S_{0} は、単結合または酸素原子を意味する。〕

化合物(1c-12)は、市販品をそのまま用いることができる。化合物(1c-12-1)は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。

[工程1-16]

[0146]

[製造方法1-2-4] 化合物(1c-7)の製造方法-1

[0147]

【化25】

[0148]

〔式中、QおよびAr¹は、前記定義と同意義を意味する。〕

化合物(1c-14)は、市販品をそのまま用いることができる。化合物(1c-10-1)は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。

[工程1-17]

本工程は、化合物(1 c-1 4)と化合物(1 c-1 0-1)とを反応させて化合物(1 c-1 5)を得る工程である。N,N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の溶媒中、水素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム等の塩基存在下、化合物(<math>1 c-1 4)と化合物(1 c-1 0-1)とを反応させることにより化合物(1 c-1 5)を得ることができる。化合物(1 c-1 0-1)は化合物(1 c-1 4)に対して1当量から2当量用いる。塩基は化合物(1 c-1 4)に対して2当量から3当量用いる。反応温度は室温から80℃であり、反応時間は1時間から72時間である。

[0149]

[製造方法1-2-5] 化合物(1 c-7) の製造方法-2

[0151]

[式中、VおよびA r 1 は、前記定義と同意義を意味する;R w 1 は、水素原子またはC 1 - 6 P ν + ν 基を意味する。]

化合物(1 c - 1 6)、化合物(1 c - 1 8)、化合物(1 c - 2 0)、化合物(1 c - 2 2)、化合物(1 c - 2 4)、化合物(1 c - 1 6 - 1)、化合物(1 c - 1 0 - 1)、化合物(1 c - 2 0 - 1)および化合物(1 c - 2 2 - 1)は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。

[工程1-18]

[工程1-19]

本工程は、化合物(1 c − 1 8)と化合物(1 c − 1 0 − 1)とを反応させて化合物(1 c − 1 9)を得る工程である。ジメチルスルホキシド等の溶媒中、カリウム t e r t − プトキシド等の塩基存在下、化合物(1 c − 1 8)と化合物(1 c − 1 0 − 1)とを反応させることにより化合物(1 c − 1 9)を得ることができる。塩基は化合物(1 c − 1 8)に対して1当量から過剰量用いる。反応温度は80℃から220℃であり、反応時間は30分から48時間である。

[工程1-20]

本工程は、化合物(1c-20)と化合物(1c-20-1)とを反応させて還元的アミノ化を行い、化合物(1c-21)を得る工程である。テトラヒドロフラン、メタノール、エタノール等の溶媒中、水素化アルミニウムリチウム、水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム等の還元剤および酢酸存在下、化合物(1c-20)と化合物(1c-20-1)とを反応させることにより化合物(1c-21)を得ることができる。還元剤は化合物(1c-20)に対して1当量から2当量用いる。反応温度は室温から60℃であり、反応時間は10分から24時間である。

[工程1-21]

本工程は、化合物(1 c - 2 2)と化合物(1 c - 2 2 - 1)とを反応させて還元的アミノ化を行い、化合物(1 c - 2 3)を得る工程である。[工程 1 - 2 0]と同様の方法で化合物(1 c - 2 3)を製造することができる。

[工程1-22]

本工程は、化合物(1c-24)と化合物(1c-10-1)とを反応させて化合物(1c-25)を得る工程である。ジメチルスルホキシド等の溶媒中、炭酸カリウム、炭酸セシウム等の塩基存在下、化合物(1c-24)と化合物(1c-10-1)とを反応させることにより化合物(1c-25)を得ることができる。塩基は化合物(1c-24)に対して1当量から3当量用いる。反応温度は室温から80℃であり、反応時間は10分から24時間である。

[0 1 5 2]

[製造方法1-2-6] 化合物(1 c-9)および化合物(1 c-1)の製造方法-1 【0 1 5 3】 【化 2 7】

[0154]

[式中、 R^{w^1} 、VおよびQは、前記定義と同意義を意味する;p1は、1または2の整数を意味する;H2 は、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を意味する;Tは、Qが酸素原子の場合には水素原子を、Qが硫黄原子の場合には臭素原子を意味する。]

化合物(1c-26)は、市販品をそのまま用いることができる。化合物(1c-26-1)および化合物(1c-26-1)は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。

[工程1-23]

本工程は、化合物(1 c-2 6)と化合物(1 c-2 6-1)とを反応させて化合物(1 c-2 7)を得る工程である。化合物(1 c-2 6)に対して、1 当 量の強塩基を作用させてアニオン化した後、化合物(<math>1 c-2 6-1)を反応させ、化合物(1 c-2 7)を得ることができる。溶媒としてはテトラヒドロフラン、ジエチルエーテル等を使用することができる。強塩基としてはn-プチルリチウム等を使用することができる。反応温度は-80℃から室温である。

[工程1-24]

本工程は、化合物(1 c-2 6)と化合物(1 c-2 2-1)とを反応させて化合物(1 c-2 8)を得る工程である。化合物(1 c-2 6)に対して、1 当 量 の強塩基を作用させてアニオン化した後、化合物(<math>1 c-2 2-1)を反応させ、化合物(1 c-2 8)を得ることができる。溶媒としてはテトラヒドロフラン、ジエチルエーテル等を使用することができる。強塩基としてはn-プチルリチウム等を使用することができる。また、反応系中にヨウ化銅(I)または臭化銅(I)を、化合物(I c-2 6)に対して 0 . 1 当 量から <math>1 当量加えてもよい。反応温度は -8 0 \mathbb{C} から室温である。

[工程1-25]

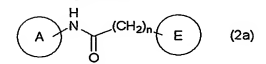
本工程は、化合物(1 c − 2 8)の水酸基の脱離とアセタール基の脱保護を同時に行い、化合物(1 c − 2 9)を得る工程である。化合物(1 c − 2 8)をトリメチルシリルヨージドで処理することにより水酸基の脱離とアセタール基の脱保護が同時に起こり、化合物(1 c − 2 9)が得られる。トリメチルシリルヨージドは化合物(1 c − 2 8)に対して2当量から6当量用いる。また、トリメチルシリルヨージドはトリメチルシリルクロリドおよびヨウ化ナトリウムから反応溶液中で調製してそのまま使用しても良い。溶媒としてはアセトニトリル等を使用することができる。反応温度は0℃から60℃であり、反応時間は5分から6時間である。

別法:化合物(1 c − 2 8)の水酸基をアセチル基に変換した後、該アセチル基を脱離させ、次いでアセタール基の脱保護を行うことで、化合物(1 c − 2 9)を得ることができる。水酸基のアセチル基への変換は、例えば無水酢酸やアセチルクロリド等のアセチル化試薬を用いて行うことができる。反応系中に、N,Nージメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、ピリジン等の塩基を、化合物(1 c − 2 8)に対して1当量から過剰量添加しても良い。溶媒としてはジクロロメタン、酢酸エチル、N,Nージメチルホルムアミド等を使用することができる。また、塩基として添加するピリジンをそのまま溶媒として使用しても良い。アセチル化試薬は化合物(1 c − 2 8)に対して1当量から過剰量用いる。反応温度は0℃から60℃であり、反応時間は1時間から36時間である。アセチル基の脱離は、例えば水素雰囲気下でエタノール、メタノール等の溶媒中、パラジウムー炭素、ラネーニッケル等の触媒を用いて行うことができる。反応温度は室温から80℃であり、反応時間は5時間から36時間である。アセタール基の脱保護は、[工程1−13]と同様の方法で行うことができる。

[0155]

[製造方法 2] 化合物(2 a)の代表的製造方法

【0156】 【化28】



[0157]

〔式中、各記号は、前記定義と同意義を意味する。〕

[製造方法2-1] アミド化

【0158】 【化29】

[0159]

化合物 (2b) は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。さらに、実施例中の製造例に記載の方法を用いて製造することもできる。

化合物 (2 c) は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。さらに、実施例中の製造例または [製造方法 2 - 2 - 1] 等に記載の方法で製造することもできる。

「工程2]

化合物 (2 a) は、化合物 (2 b) と化合物 (2 c) を溶媒中で縮合剤を用いて縮合させることにより得られる。[工程 1]と同様の方法で化合物 (2 a) を製造することができる。

[0160]

[製造方法2-2-1] 化合物(2c)の製造方法-1

[0161]

【化30】

[0162]

[式中、Eは、前記定義と同意義を意味する;p2は、0ないし2の整数を意味する。] 化合物(2c-1)は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。

「工程 2 - 1]

本工程は、化合物(2c-1)を酸化して化合物(2c-2)を得る工程である。化合物(2c-1)をtert-ブタノールおよび水との混合溶媒(好ましい混合比率は、tert-ブタノール:水=10:1-2:1)に溶解し、化合物(2c-1)に対して3当量から10当量の2-メチルー2-プテン、1当量から2当量の亜塩素酸ナトリウムおよび13当量から23当量のリン酸二水素ナトリウムを反応させて、化合物(2c-2)を得ることができる。反応温度は室温であり、反応時間は10分から26時間である。

また、以下の別法 (1) 、 (2) または (3) に記載の方法で、化合物 (2c-1) から化合物 (2c-2) を製造することもできる。

別法 (1) : 化合物 (2 c - 1) を t e r t - ブタノールおよび水との混合溶媒(好ましい混合比率は、 t e r t - ブタノール:水= 10:1~2:1) に溶解し、化合物 (2 c - 1) に対して 1 当量から 2 当量の過マンガン酸カリウムおよび 1 当量から 2 当量のリン酸二水素カリウムを反応させて、化合物 (2 c - 2) を得ることができる。反応温度は

室温であり、反応時間は10分から2時間である。

別法(2): 化合物(2 c -1)を水酸化ナトリウム水溶液およびエタノールに溶解し、化合物(2 c -1)に対して1. 5 当量から2 当量の硝酸銀を反応させて、化合物(2 c -2)を得ることができる。反応温度は0 $\mathbb C$ から室温であり、反応時間は5 分から2 4 時間である。

別法(3):化合物(2c-1)をメタノールおよびN, N-ジメチルホルムアミドに溶解し、化合物(<math>2c-1)に対して1.0当量から1.5当量のピリジニウム ジクロメート(PDC)を反応させて、化合物(2c-2)を得ることもできる。反応温度は10℃から40℃であり、反応時間は10分から24時間である。

本工程は、化合物(2c-1)を一炭素増炭して化合物(2c-3)を得る工程である。テトラヒドロフラン、1, 4-ジオキサン等の溶媒中、10℃から室温で、化合物(2c-1)に対して2当量から103当量のメトキシメチルトリフェニルホスホニウムクロリドおよび23当量から103当量の塩基(例えばカリウム 1c-10 を1c-10 を1c

本工程は、化合物(2c-3)を加水分解して化合物(2c-4)を得る工程である。 化合物(2c-3)を含水メタノール、含水1, 4-ジオキサン等の溶媒に溶解し、塩酸、p-トルエンスルホン酸等の酸を加え、80℃から還流温度で10分から16時間反応させて化合物(2c-4)を得ることができる。

[工程2-4]

[工程2-2]

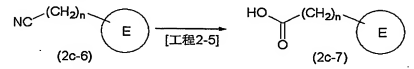
本工程は、化合物(2c-4)を酸化して化合物(2c-5)を得る工程である。[工程 2-1]と同様の方法で化合物(2c-5)を製造することができる。

[0 1 6 3]

「製造方法2-2-2] 化合物 (2 c) の製造方法-2

[0164]

【化31】



[0165]

[式中、Eおよびnは、前記定義と同意義を意味する。]

化合物(2c-6)は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。

[工程2-5]

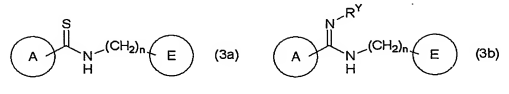
本工程は、化合物(2c-6)を加水分解して化合物(2c-7)を得る工程である。 塩酸、硫酸等の酸の水溶液中あるいは水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリの 水溶液中、化合物(2c-6)を加水分解することにより化合物(2c-7)を得ること ができる。反応温度は室温から還流温度であり、反応時間は10分から10時間である。

[0166]

[製造方法3] 化合物 (3 a)、化合物 (3 b)、化合物 (3 c)、化合物 (3 d) および化合物 (3 e) の代表的製造方法

[0167]





[0168]

〔式中、各記号は、前記定義と同意義を意味する。〕

[0169]

[製造方法3-1] 化合物 (3 a) および化合物 (3 b) の代表的製造方法

【0170】 【化33】

$$(CH_2)_n$$
 $(CH_2)_n$ $(CH_2)_n$

[0171]

〔式中、A、 R^Y 、n、EおよびH a l は、n に 記定義と同意義を意味する; G^1 は、 C_6 - 1 0 アリール基で置換されていてもよい C_{1} - 6 アルキル基を意味する。〕 [工程 3 - 1]

「工程3-2]

[工程3-3]

本工程は、化合物(3 a)をチオイミデートに変換して化合物(3 a - 2)を得る工程である。化合物(3 a)と化合物(3 a - 1)とを反応させて化合物(3 a - 2)を得ることができる。溶媒としてはアセトニトリル、テトラヒドロフラン、トルエン等を用いることができる。化合物(3 a - 1)として、好ましくはヨードメタン、ベンジルプロミド、(プロモメチル)ナフタレン等のアルキル化剤を用いることができる。化合物(3 a - 1)は化合物(3 a)に対して1当量から10当量用いる。反応温度は室温から還流温度であり、反応時間は10分から48時間である。

本工程は、化合物(3a-2)をアミジンに変換して化合物(3b)を得る工程である。化合物(3a-2)と化合物(3a-3)とを反応させて化合物(3b)を得ることができる。溶媒としてはメタノール、エタノール、N, N-3メチルホルムアミド、N-3チルピロリジノン等を用いることができる。化合物(3a-3)として、好ましくはメト

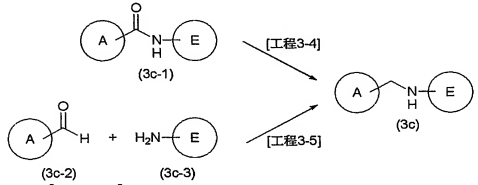
キシルアミン、ベンジルオキシアミン等のアルコキシアミンまたはシアナミド等を用いることができる。化合物(3a-3)は化合物(3a-2)に対して1当量から10当量用いる。反応温度は室温から還流温度であり、反応時間は10分から48時間である。

[0172]

[製造方法3-2] 化合物 (3 c) の代表的製造方法

[0173]

【化34】



[0174]

〔式中、各記号は、前記定義と同意義を意味する。〕

化合物(3c-1)は、 [製造方法1-1] に記載の方法を用いて製造することができる。化合物(3c-2) および化合物(3c-3) は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。

[工程3-4]

本工程は、化合物(3 c - 1)を還元して化合物(3 c)を得る工程である。テトラヒドロフラン等の溶媒中、水素化アルミニウムリチウム等の還元剤存在下、化合物(3 c - 1)を反応させることにより化合物(3 c)を得ることができる。還元剤は化合物(3 c - 1)に対して1当量から5当量用いる。反応温度は室温から還流温度であり、反応時間は1時間から24時間である。

「工程3-5]

本工程は、化合物(3c-2)と化合物(3c-3)とを反応させて還元的アミノ化を行い、化合物(3c)を得る工程である。[工程1-20]と同様の方法で化合物(3c)を製造することができる。

[0175]

[製造方法3-3] 化合物 (3 d) の代表的製造方法

【0176】 【化35】

[0177]

〔式中、各記号は、前記定義と同意義を意味する。〕

化合物 (3d-1) は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。

[工程3-6]

本工程は、化合物(2a)を還元して化合物(3d)を得る工程である。[工程 3-4]と同様の方法で化合物(3d)を製造することができる。

[工程3-7]

本工程は、化合物(2b)と化合物(3d-1)とを反応させて還元的アミノ化を行い、化合物(3d)を得る工程である。[工程1-20]と同様の方法で化合物(3d)を製造することができる。

[0178]

[製造方法3-3-1] 化合物 (3 d) の製造方法

[0179]

【化36】

[0180]

〔式中、各記号は、前記定義と同意義を意味する。〕

[工程3-8]

本工程は、化合物(3d-2)とシアナミドとを反応させて化合物(3d-3)工程である。溶媒としてはN, N-ジメチルホルムアミド、<math>N-メチルピロリジノン等を用いることができる。シアナミドは化合物(<math>3d-2)に対して2当量から5当量用いる。反応温度は室温から還流温度であり、反応時間は10分から48時間である。

[0181]

「製造方法3-4] 化合物 (3 e) の代表的製造方法

[0182]

【化37】

[0183]

〔式中、各記号は、前記定義と同意義を意味する。〕

化合物(3e-1)、化合物(3c-2)および化合物(3e-3)は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。

[工程3-9]

本工程は、化合物(3e-1)をグリニャール試薬に変換した後、該グリニャール試薬

と化合物(3 c - 2)とを反応させて化合物(3 e - 2)を得る工程である。テトラヒドロフラン等の溶媒中、金属マグネシウムとジブロモエタン等の開始剤存在下、化合物(3 e - 1)のグリニャール試薬を調製し、該グリニャール試薬と化合物(3 c - 2)とを反応させることにより化合物(3 e - 2)を得ることができる。金属マグネシウムは化合物(3 e - 1)に対して1当量から1.2当量用いる。開始剤は化合物(3 e - 1)に対して触媒量用いる。反応温度は0℃から還流温度であり、反応時間は10分から24時間である。

「工程3-10]

本工程は、化合物(3e-2)の水酸基を酸化して化合物(3e)を得る工程である。 クロロホルム、アセトン等の溶媒中、二酸化マンガン等の酸化剤存在下、化合物(3e-2)を反応させることにより化合物(3e)を得ることができる。酸化剤は化合物(3e--2)に対して2当量から10当量用いる。反応温度は室温から還流温度であり、反応時間は10分から24時間である。

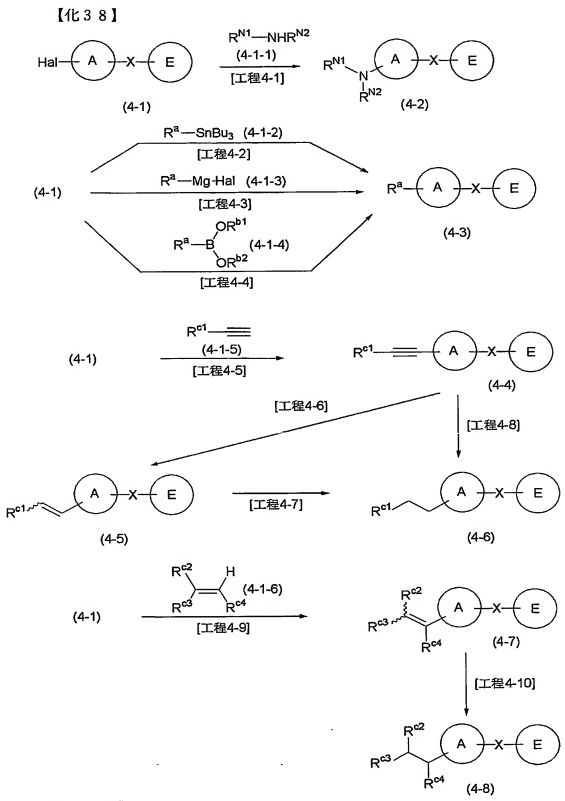
「工程3-11]

本工程は、化合物(3e-1)をグリニャール試薬に変換した後、該グリニャール試薬と化合物(3e-3)とを反応させ、次いで加水分解を行い化合物(3e)を得る工程である。テトラヒドロフラン等の溶媒中、金属マグネシウムとジプロモエタン等の開始剤存在下、化合物(3e-1)のグリニャール試薬を調製し、該グリニャール試薬と化合物(3c-2)とを反応させ、次いで酸存在下加水分解することにより化合物(3e)を得ることができる。金属マグネシウムは化合物(3e-1)に対して1当量から1.2当量用いる。開始剤は化合物(3e-1)に対して触媒量用いる。反応温度は0 から還流温度であり、反応時間は10 分から24 時間である。

[0184]

[製造方法 4-1] 化合物 (I) における A (ただし、A は少なくとも 1 個の窒素原子を含む芳香族の $5\sim1$ 0 員へテロ環式基を意味する。)上の置換基の変換-1

[0185]



[0186]

[式中、A、X(ただし、Xが式 $-CH_2-NH-(CH_2)_n$ -で表される基または式 $-NH-CH_2-(CH_2)_n$ -で表される基である場合を除く;nは、0ないし3の整数を意味する)、EおよびHalは、前記定義と同意義を意味する; R^{N-1} は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキル基を意味する; R^{N-2} は、水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する; R^{a} は、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{6-10} アリール基または芳香族の $5\sim10$ 員へテロ環式基を意味する; R^{b-1} および R^{b-2} は、

それぞれ同一または異なって、水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する。また、 $R^{b\ 1}$ および $R^{b\ 2}$ は、一緒になって環状ホウ酸エステルを形成してもよい; $R^{c\ 1}$ 、 $R^{c\ 2}$ 、 $R^{c\ 3}$ および $R^{c\ 4}$ は、それぞれ同一または異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基または S_{10} でリール基または S_{10} でリール基または S_{10} で

[工程4-1]

本工程は、化合物(4-1)と化合物(4-1-1)とを反応させて化合物(4-2)を得る工程である。溶媒としては、ジメチルスルホキシド、テトラヒドロフラン、トルエン、アセトニトリル、N,Nージメチルホルムアミド等用いることができる。また、無溶媒で反応を行うこともできる。反応は封管中で行うのが好ましく、反応時間は1時間から 60時間であり、反応温度は50 $\mathbb C$ から200 $\mathbb C$ である。なお、N,Nージイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、1,8-ジアザビシクロ[5, 4, 0]ウンデク-7-エン等の有機塩基、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等の無機塩基を、化合物 (4-1) に対して23量から過剰量加えてもよい。

[工程4-2]

本工程は、化合物(4-1)と化合物(4-1-2)とを反応させて化合物(4-3)を得る工程である。化合物(4-1)と化合物(4-1-2)とを触媒存在下、反応させることにより化合物(4-3)を得ることができる。触媒としては、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(1 I)等を使用することができる。溶媒としては、トルエン、1, 4-ジオキサン、キシレン等を使用することができる。化合物(4-1-2)は化合物(4-1)に対して2当量から3当量用いる。触媒は化合物(4-1)に対して0. 0 5 当量から0. 3 当量用いる。反応温度は1 00 $\mathbb C$ から1 40 $\mathbb C$ であり、反応時間は1 時間から2 4 時間である。

「工程4-3]

本工程は、化合物(4-1)と化合物(4-1-3)とを反応させて化合物(4-3)を得る工程である。化合物(4-1)と化合物(4-1-3)とを触媒存在下、反応させることにより化合物(4-3)を得ることができる。触媒としては、ジクロロ(1, 1'ービス(ジフェニルホスフィノ)プロパン)ニッケル(II)、ジクロロ(1, 1'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン)ニッケル(II)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)等を使用することができる。溶媒としては、テトラヒドロフラン、1, 4-33十十ン等を使用することができる。化合物(4-10)は化合物(4-11)に対して3当量から過剰量用いる。触媒は化合物(4-11)に対して0. 05 当量から0. 3当量用いる。反応温度は0℃から還流温度であり、反応時間は5分から24時間である。

[工程4-4]

本工程は、化合物(4-1)と化合物(4-1-4)とを反応させて化合物(4-3)を得る工程である。化合物(4-1)と化合物(4-1-4)とを触媒および塩基存在下、反応させることにより化合物(4-3)を得ることができる。触媒としては、酢酸パラジウム(II)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)等を用いることができる。良好な結果を得るため、リン配位子(例えばトリフェニルホスフィン、トリーtertープチルホスフィン等)を、化合物(4-1)に対して0.25当量から1.5当量添加してもよい。塩基としては、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸セシウム、フッ化カリウム、フッ化セシウム、リン酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化バリウム、水酸化カリウム等を使用することができる。本反応は好ましくは窒素ガス、アルゴンガス等の不活性ガス雰囲気下で行い、溶媒としては、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、メタノール、エタノール、トルエン、水等を使用することができる。使用する試薬により、テトラブチルアンモニウムプロミド等の四級アンモニウム塩を加えて行うこともできる。触媒は化合物(4-1)に対して0.05

当量から 0.3 当量用いる。塩基は化合物(4-1)に対して 2 当量から過剰量用いる。 反応温度は室温から還流温度であり、反応時間は 30 分から 24 時間である。

[工程4-5]

本工程は、化合物(4-1)と化合物(4-1-5)とを反応させて化合物(4-4)を得る工程である。化合物(4-1)と化合物(4-1-5)とを触媒および塩基存在下、反応させることにより化合物(4-4)を得ることができる。触媒としては、酢酸パラジウム(II)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)等を用いることができる。塩基としては、トリエチルアミン、N、Nージイソプロピルエチルアミンまたはピリジン等を用いることができる。溶媒としては、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、1, 4-3 オサン、N, 1 ルエン等を用いることができる。 また良好な結果を得るため、化合物(1 に対して1 に対して1 に対して1 とがのまる。また良好な結果を得るため、化合物(1 に対して1 に対して1 と派加してもよい。化合物(1 と示しての、1 と当量から1 とがして1 に対して1 とがして1 とがして1 とがして1 に対して1 とがのには対して1 とがのには対して1 とがのには対して1 に対して1 に対して

[工程4-6]

本工程は、化合物(4-4)の三重結合を二重結合に還元して化合物(4-5)を得る工程である。テトラヒドロフラン、酢酸エチル、アセトニトリル、メタノール、エタノール等の溶媒中、水素雰囲気下においてリンドラー触媒またはパラジウムー硫酸バリウム等の触媒を用いることにより、化合物(4-5)を得ることができる。好ましい溶媒は酢酸エチルである。良好な結果を得るため、化合物(4-4)に対して 0.1 当量から 1 当量のキノリンを添加してもよい。触媒は化合物(4-4)に対して触媒量から過剰量用いる。反応温度は室温であり、反応時間は 15 分から 24 時間であり、反応気圧は 1 気圧から 4 気圧である。

[工程4-7]

本工程は、化合物(4-5)を還元して化合物(4-6)を得る工程である。テトラヒドロフラン、酢酸エチル、アセトニトリル、メタノール、エタノール等の溶媒中、水素雰囲気下においてパラジウムー炭素、ラネーニッケル、二酸化白金等の触媒を用いることにより、化合物(4-6)を得ることができる。触媒は化合物(4-5)に対して触媒量から過剰量用いる。反応温度は室温であり、反応時間は5分から24時間であり、反応気圧は1気圧から4気圧である。

「工程4-8]

本工程は、化合物 (4-4) を還元して化合物 (4-6) を得る工程である。[工程 4-7]と同様の方法で化合物 (4-6) を製造することができる。

「工程4-9]

本工程は、化合物(4-1)と化合物(4-1-6)とを反応させて化合物(4-7)を得る工程である。化合物(4-1)と化合物(4-1-6)とを触媒および塩基存在下、反応させることにより化合物(4-7)を得ることができる。触媒としては、酢酸パラジウム(II)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)またはトリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(0)等を用いることができる。塩基としては、トリエチルアミン、N、NージイソプロピルエチルアミンまたはN、Nージシクロヘキシルメチルアミン等を用いることができる。溶媒としては、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、1、4-ジオキャン、ベンゼン、トルエン、キシレン、N、Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリジノン等を用いることができる。また良好な結果を得るため、リン配位子(例えばトリフェニルホスフィン、トリーtertーブチルホスフィン、<math>2-(ジーtertーブチルホスフィノ)ビフェニル等を、化合物(4-1)に対して0. 25当量から1. 5当量

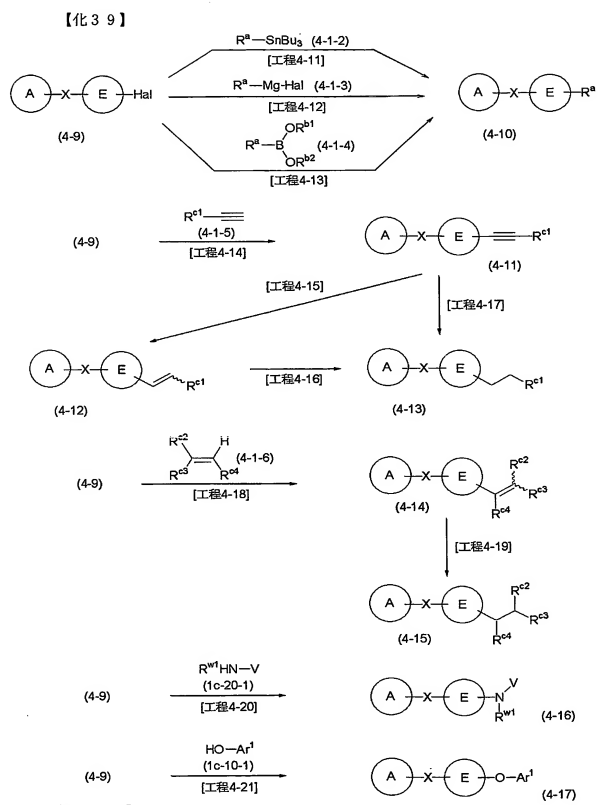
添加してもよい。化合物(4-1-6)は化合物(4-1)に対して1当量から4当量用いる。触媒は化合物(4-1)に対して0.05当量から0.3当量用いる。塩基は化合物(4-1)に対して2当量から5当量用いる。反応温度は室温から150であり、反応時間は5分から24時間である。

[工程4-10]

本工程は、化合物(4-7)を還元して化合物(4-8)を得る工程である。[工程 4-7]と同様の方法で化合物(4-8)を製造することができる。

[0187]

[製造方法4-2] 化合物 (I) におけるE上の置換基の変換-1 【0188】



[0189]

〔式中、A、X(ただし、Xが式 $-CH_2-NH-(CH_2)_n$ -で表される基または式 $-NH-CH_2-(CH_2)_n$ -で表される基である場合を除く;nは、0ないし3の整数を意味する)、E、Hal、 R^a 、 R^{bl} 、 R^{bl} 、 R^{cl} 、 R^{cl} 、 R^{cl

[工程4-11]

本工程は、化合物 (4-9) と化合物 (4-1-2) とを反応させて化合物 (4-10 出証特 2004-3100001)を得る工程である。[工程 4-2] と同様の方法で化合物(4-10)を製造することができる。

[工程4-12]

本工程は、化合物(4-9)と化合物(4-1-3)とを反応させて化合物(4-10)を得る工程である。[工程 4-3]と同様の方法で化合物(4-10)を製造することができる。

[工程4-13]

本工程は、化合物(4-9)と化合物(4-1-4)とを反応させて化合物(4-10)を得る工程である。[工程 4-4]と同様の方法で化合物 (4-10)を製造することができる。

[工程4-14]

本工程は、化合物(4-9)と化合物(4-1-5)とを反応させて化合物(4-11)を得る工程である。[工程 4-5]と同様の方法で化合物(4-11)を製造することができる。

「工程4-15]

本工程は、化合物(4-11)の三重結合を二重結合に還元して化合物(4-12)を得る工程である。[工程 4-6]と同様の方法で化合物(4-12)を製造することができる。

「工程4-16]

本工程は、化合物(4-12)を還元して化合物(4-13)を得る工程である。[工程 4-7]と同様の方法で化合物(4-13)を製造することができる。

[工程4-17]

本工程は、化合物 (4-11) を還元して化合物 (4-13) を得る工程である。[工程 4-8] と同様の方法で化合物 (4-13) を製造することができる。

「工程4-18]

本工程は、化合物(4-9)と化合物(4-1-6)とを反応させて化合物(4-14)を得る工程である。[工程 4-9]と同様の方法で化合物(4-14)を製造することができる。

「工程4-19]

本工程は、化合物(4-14)を還元して化合物(4-15)を得る工程である。[工程4-10]と同様の方法で化合物(4-15)を製造することができる。

「工程4-20]

本工程は、化合物(4-9)と化合物(1 c-2 0-1)とを反応させて化合物(4-16)を得る工程である。テトラヒドロフラン、ベンゼン、トルエン、キシレン等の溶媒中、トリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(0)、ジクロロ(1, 1'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン)パラジウム(1 I)、酢酸パラジウム(1 I)等の触媒、2, 2-ビス(ジフェニルホスフィノ)-1, 1'ービナフチル等のリン配位子およびナトリウム 10 と 11 に 11 に 12 に 13 に 13 に 14 に 15 に 15 に 15 に 16 に 17 に 17 に 18 に 18 に 19 に 19

[工程4-21]

本工程は、化合物(4-9)と化合物(1c-10-1)とを反応させて化合物(4-17)を得る工程である。テトラヒドロフラン、トルエン等の溶媒中、塩化銅(I)、ヨウ化銅(I)等の触媒および炭酸カリウム、炭酸セシウム、リン酸カリウム、ピリジン等の塩基存在下、化合物(4-9)と化合物(1c-10-1)とを反応させることにより化合物(4-17)を得ることができる。化合物(1c-10-1)は化合物(4-9)

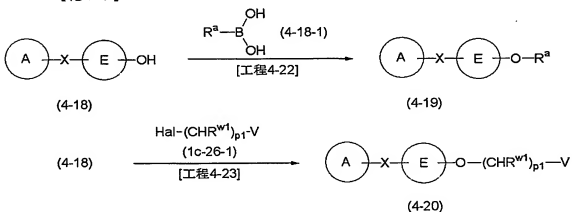
に対して1当量から3当量用いる。触媒は化合物(4-9)に対して0.5当量から3当量用いる。塩基は化合物(4-9)に対して2当量から10当量用いる。反応温度は50℃から還流温度であり、反応時間は1時間から48時間である。
[工程4-20]および[工程4-21]の別法

Eがフリル基またはチエニル基の場合、ジメチルスルホキシド、N-メチルピロリドン等の溶媒中、塩化銅(I)等の触媒、炭酸セシウム等の塩基および2, 2, 6, 6-Fトラメチル-3, 5-へプタンジオン存在下、化合物(<math>4-9)と化合物(1c-20-1)または化合物(1c-10-1)とを反応させることにより、それぞれ化合物(4-16)または化合物(4-17)を得ることができる。化合物(1c-20-1)または化合物(1c-10-1)は化合物(4-9)に対して1当量から3当量用いる。触媒は化合物(4-9)に対して0. 5当量から33当量用いる。塩基は化合物(4-9)に対して23量から33 以际時間は33 以下の場所に対して33 以下の場所に対して33 以下の場所に対して34 時間である。

[0190]

「製造方法4-3] 化合物(I) におけるE上の置換基の変換-2

【0191】 【化40】



[0192]

[式中、A、X(ただし、Xが式ー $CH_2-NH-(CH_2)_n$ -で表される基または式 $-NH-CH_2-(CH_2)_n$ -で表される基である場合を除く;nは、0ないし3の整数を意味する)、E、 R^a 、 R^{w^1} 、p1およびVは、前記定義と同意義を意味する。] [工程 4-22]

本工程は、化合物(4-18)と化合物(4-18-1)とを反応させて化合物(4-19)を得る工程である。化合物(4-18)と化合物(4-18-1)とを触媒および塩基存在下、反応させることにより化合物(4-19)を得ることができる。触媒としては、酢酸銅(II)等の銅触媒を用いることができる。塩基としては、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン等を用いることができる。溶媒としては、ジクロメタン、テトラヒドロフラン、トルエン等を用いることができ、好ましくはジクロメタンを用いる。本反応は好ましくは酸素存在下で行う。良好な結果を得るため、モレキュラーシープス <math>4A を添加してもよい。化合物(4-18)は化合物(4-18)に対して 1 当量から 1 当量から 1 公司 1 公司

「工程4-23]

本工程は、化合物 (4-18) と化合物 (1c-26-1) とを反応させて化合物 (4-20) を得る工程である。N, N-ジメチルホルムアミド、<math>N-メチルピロリジノン、テトラヒドロフラン等の溶媒中、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化ナトリウム等の塩基存在下、化合物 (4-18) と化合物 (1c-26-1) とを反応させることにより化

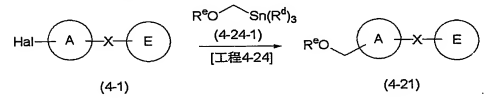
合物(4-20)を得ることができる。良好な結果を得るため、触媒量のヨウ化ナトリウムまたはヨウ化カリウムを添加してもよい。反応温度は室温から160℃であり、反応時間は10分から48時間である。

別法としては、光延反応を用いる手法がある。ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒中、化合物(4-18)、化合物(1c-26-1)、トリフェニルホスフィンおよびジエチルアゾジカルボキシレートまたはジイソプロピルアゾジカルボキシレートを反応させることにより化合物(4-20)を得ることができる。化合物(1c-26-1)は化合物(4-18)に対して1当量から1.5当量用いる。トリフェニルホスフィンは化合物(4-18)に対して1当量から1.5当量用いる。ジエチルアゾジカルボキシレートまたはジイソプロピルアゾジカルボキシレートは化合物(4-18)に対して1当量から1.5当量用いる。反応温度は室温から還流温度であり、反応時間は5分から24時間である。

[0193]

[製造方法 4-4] 化合物 (I) におけるA (ただし、A は少なくとも 1 個の窒素原子を含む芳香族の $5\sim1$ 0 員へテロ環式基を意味する。)上の置換基の変換-2

【0194】 【化41】



[0195]

〔式中、A、X(ただし、Xが式 $-CH_2-NH-(CH_2)_n$ - で表される基または式 $-NH-CH_2-(CH_2)_n$ - で表される基である場合を除く;nは、0ないし3の整数を意味する)、EおよびHalは、前記定義と同意義を意味する; R^d は、 C_1-6 アルキル基を意味する; R^e は、 C_1-6 アルキル基、 C_2-6 アルケニル基、 C_3-8 シクロアルキル基、 C_6-10 アリール基、 $5\sim10$ 員へテロ環式基、 C_3-8 シクロアルキル区1-6 アルキル基、 C_6-10 アリール1-6 アルキル基または1-6 アルキル基を意味する。〕

「工程4-24]

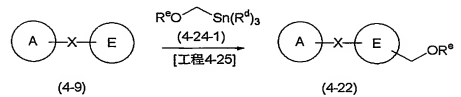
本工程は、化合物(4-1)と化合物(4-24-1)とを反応させ、化合物(4-21)を得る工程である。本反応は好ましくは不活性ガス雰囲気下で行い、用いる溶媒は出発原料、使用する試薬により異なるが、N-メチルピロリジノン、1, 4-ジオキサンなどを用いることができる。触媒として酢酸パラジウム(II)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)などを用いることができる。良好な結果を得るため、リン配位子、好ましくはトリフェニルホスフィン、トリーtert-ブチルホスフィン、ジフェニルホスフィノフェロセンなどを添加してもよい。化合物(4-24-1)は化合物(4-1)に対して01 は化合物(4-1)に対して02 の 01 当量から03 と当量用いる。リン配位子は化合物(4-1)に対して04 の 05 と 4 当量用いる。反応温度は室温から還流温度であり、反応時間は17 の分から24 時間である。

[0196]

[製造方法4-5] 化合物(I) におけるE上の置換基の変換-3

[0197]





[0198]

[工程4-25]

本工程は、化合物(4-9)と化合物(4-24-1)とを反応させ、化合物(4-2 2)を得る工程である。[工程4-24]と同様の方法で化合物(4-22)を製造することができる。

[0199]

(化合物 (4-24-1) の製造方法)

[0200]

【化43】

〔式中、L、R d およびR c は前記定義と同意義を意味する。〕

化合物 (4-24-2) は、市販品をそのまま用いることもでき、市販品から公知の方法で製造することもできる。

「工程4-24-1]

本工程は、化合物(4-24-2)と化合物(4-24-5)とを反応させ、化合物(4-24-1)を得る工程である。テトラヒドロフラン等の溶媒中、リチウムジイソプロピルアミド等の強塩基により化合物(4-24-2)の水素原子を引き抜き、ついで化合物(4-24-5)とを反応させることにより化合物(4-24-1)を得ることができる。化合物(4-24-5)としては、クロロメチルエチルエーテル、クロロメチルベンジルエーテル等を用いることができる。強塩基は化合物(4-24-2)に対して1当量から2当量用いる。化合物(4-24-5)は化合物(4-24-2)に対して1当量から2当量用いる。反応温度は-78 $\mathbb C$ から還流温度であり、反応時間は1時間から24時間である。

[工程4-24-2]

本工程は、化合物(4-24-2)とホルムアルデヒド等価体と反応させ、化合物(4-24-3)を得る工程である。テトラヒドロフラン等の溶媒中、リチウムジイソプロピルアミド等の塩基により化合物(4-24-2)の水素原子を引き抜き、ついでパラホルムアルデヒドとを反応させることにより化合物(4-24-3)を得ることができる。強塩基は化合物(4-24-2)に対して1当量から2当量用いる。ホルムアルデヒド等価体は化合物(4-24-2)に対して1当量から2当量用いる。反応温度は-78℃から還流温度であり、反応時間は1時間から24時間である。

[工程4-24-3]

本工程は、化合物(4-24-3)の水酸基を脱離基に変換して化合物(4-24-4)を得る工程である。

しがメタンスルホニルオキシ基またはp-hルエンスルホニルオキシ基等の場合、ジクロロメタン等の溶媒中、hリエチルアミン等の有機塩基存在下、化合物(4-24-3)およびメタンスルホニルクロリドまたはp-hルエンスルホニルクロリド等のスルホン酸ハライドを反応させることにより化合物(4-24-4)を得ることができる。有機塩基は化合物(4-24-3)に対して1当量から3当量用いる。スルホン酸ハライドは化合物(4-24-3)に対して1当量から2当量用いる。反応温度は0℃から還流温度であり、反応時間は10分から24時間である。

Lが臭素原子またはヨウ素原子の場合、ジクロロメタン等の溶媒中、トリフェニルホスフィン存在下、化合物(4-24-3)に四臭化炭素、N-プロモスクシンイミドまたはN-ヨードスクシンイミドなどのハロゲン化剤を作用させることにより化合物(4-24-4)を得ることができる。トリフェニルホスフィンは化合物(4-24-3)に対して1当量から2当量用いる。ハロゲン化剤は化合物(4-24-3)に対して1当量から2当量用いる。反応温度は0℃から室温であり、反応時間は10分から24時間である。「工程4-24-4]

本工程は、化合物(4-24-4)と化合物(4-24-6)とを反応させて化合物(4-24-1)を得る工程である。N, N-ジメチルホルムアミド等の溶媒中、水素化ナトリウム等の塩基を用いて化合物(4-24-4)の水素原子を引き抜き、化合物(4-24-6)と反応させることにより化合物(4-24-1)を得ることができる。化合物(4-24-6)は化合物(4-24-4)に対して1当量から10当量用いる。塩基は化合物(4-24-4)に対して1当量から10当量用いる。反応温度は0℃から還流温度であり、反応時間は10分から24時間である。

【実施例】

[0202]

本発明に係る化合物は、例えば以下の製造例および実施例に記載した方法により製造することができる。ただし、これらは例示的なものであって、本発明に係る化合物は如何なる場合も以下の具体例に制限されるものではない。

[0203]

製造例1. キノリンー6ーカルバルデヒド

窒素雰囲気下、-70 ℃に冷却した6-プロモキノリン(5g, 24.0 mm o 1)のジエチルエーテル(20 mL)溶液にn-プチルリチウム(19.2 mL; 1.5 Mへキサン溶液)を滴下し、さらにN, N-ジメチルホルムアミド(3.7 mL, 48.0 mm o 1)のジエチルエーテル溶液を加え-70 ℃で2 時間撹拌した。反応液を室温まで戻した後、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、標記化合物(320 mg, 8.5%)を黄色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum (CDCl $_3$) $_3$ (ppm): 7.52-7.56(1H, m), 8.21-8.22(2H, m), 8.33-8. 36(1H, m), 8.37(1H, s), 9.06-9.07(1H, m), 10.2(1H, s).

[0204]

製造例2.4ープロモー1ープチルー2ーメチルベンゼン

氷水で冷却した 3-プロモトルエン(25g, 0.146mol)およびn-プチリルクロリド(22.9mL, 0.129mol)の二硫化炭素(100mL)溶液に、塩化アルミニウム(38.9g, 0.292mol)を数回に分けて加え、徐々に室温まで戻しながら 18時間撹拌した。反応液を氷水(120mL)および濃塩酸(10mL)の混合液に注ぎ込み、10分撹拌した。その後、ヘキサンで抽出し、水と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、<math>1-(4-プロモ-2-メチル-1-フェニル)-プタン-1-オン(7.7g, 22%)を淡黄色油状物として得た。得られた化合物のジエチレングリコール(40mL)溶液に、ヒドラ

ジン一水和物(4.52g,90.2mmol)および水酸化カリウム(4.16g,74.1mmol)を加え、80℃で2時間撹拌し、さらに160℃で終夜撹拌した。反応液を室温まで戻し、ヘキサンと水を加え分配し、有機層を水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、標記化合物(5.01g,69%)を無色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 0.90(3H, t, J=.2Hz), 1.32-1.36(2H, m), 1.51 -1.55(2H, m), 2.27(3H, s), 2.52(2H, t, J=7.6Hz), 6.98(1H, d, J=8.0Hz), 7.23(1H, dd, J=2.0Hz, 8.0Hz), 7.26-7.27(1H, m).

[0205]

製造例3. (4-プチル-3-メチル-フェニル)-キノリン-6-イルーメタノール

窒素雰囲気下、テトラヒドロフラン(2.5 mL)に、マグネシウム(83 mg,3.40 mmol)、4-プロモー1-プチルー2-メチルベンゼン(722 mg,3.18 mmol)および開始剤として触媒量の1,2-ジプロモエタンを加え、加熱還流下、10分撹拌した。この溶液を0 でまで冷却し、キノリンー6-カルバルデヒド(100 mg,6.36 mmol)のテトラヒドロフラン(12 mL)溶液を加え、さらにその温度で1時間撹拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、標記化合物(152 mg,78%)を黄色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 0.93(3H, t, J=7.2Hz), 1.34-1.43(2H, m), 1.49 -1.57(2H, m), 1.64(1H, brs), 2.28(3H, s), 2.57(2H, t, J=8.0Hz), 5.97(1H, brs), 7.10-7.17(3H, m), 7.38-7.42(1H, m), 7.66-7.68(1H, m), 7.93(1H, s), 8.03-8.05 (1H, m), 8.16-8.18(1H, m), 8.87-8.88(1H, m).

[0206]

製造例4. 4-ベンジルオキシベンジルアミン

4-ベンジルオキシベンジルクロリド(25g, 0.107mol)をN, N-ジメチルホルムアミド(75mL) に溶解した溶液にカリウム フタルイミド(20g, 0.108mol) を加え、加熱還流下、3時間撹拌した。反応液を室温まで戻した後、酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、2-(4-ベンジルオキシベンジル) - イソインドール-1, 3-ジオン(37g, 定量的)を薄茶色固体として得た。

次に、得られた 2-(4-ベンジルオキシベンジル)-イソインドールー1,3-ジオン(37g,0.107mol)のエタノール(1L)溶液に、ヒドラジン一水和物(8.04g,0.161mol)を加え、加熱還流下、8時間撹拌した。反応液を室温まで戻した後、水を加えエタノールを減圧下留去した。残渣に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水、<math>2N水酸化ナトリウム水溶液、水の順で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をN Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(N + サン:酢酸エチル=2:1;以下、N H シリカゲルは富士シリシア製のものを使用した。)で精製し、標記化合物(15g,64%)を白色固体として得た。

[0207]

製造例 5. 3 - ベンジルオキシベンジルアミン

水冷下、3-ベンジルオキシベンジルアルコール(3.0g, 14.0mmo1)のジクロロメタン(30mL)溶液にメタンスルホニルクロリド(1.39mL, 16.8mmo1)およびトリエチルアミン(2.34mL, 16.8mmo1)を加え、終夜撹拌した。反応液をジクロロメタンで希釈し、5%炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し、1-ベンジルオキシ-3-クロロメチル-ベンゼン(2.2g, 67%)を無色油状物として得た。

次に、イミノジカルボキシリックアシッド ジーtertープチルエステル (2.12

g, 8.76 mm o 1) のN, N-ジメチルホルムアミド(13mL)溶液に水素化ナトリウム(0.39g, 9.86 mm o 1, 60% in o i l) を加え、60%で6時間撹拌し、1-ベンジルオキシ-3-クロロメチルーベンゼン(<math>1.0g, 4.30 mm o l) を加え、さらに60%で4時間撹拌した。反応液を室温まで戻した後、ジクロロメタンと水を加え分配し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し、(3-ベンジルオキシベンジル)イミノジカルボキシリックアシッド ジー tert ープチルエステル(<math>691mg, 39%)を淡黄色油状物として得た。

最後に、(3-ベンジルオキシベンジル)イミノジカルボキシリックアシッド ジー t e r t - ブチルエステル(6 9 1 m g, 1. 6 7 m m o 1)を氷冷し、トリフルオロアセティックアシッド(3 m L)を加え、3 0 分撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、白色ロウ状固体として標記化合物(2 9 2 m g, 8 2 %)を得た。このものをこれ以上精製することなく次の反応に用いた。

[0208]

製造例6. 4-フェノキシベンジルアミン

氷水で冷却した4-フェノキシベンゾイックアシッド(5.0g,23.3 mmol) のテトラヒドロフラン(20mL)溶液に、水素化ホウ素ナトリウム(2.20g,58.3 mmol) および濃硫酸のジエチルエーテル溶液(1.6 mL)を加え、室温で4時間撹拌した。反応液を氷水で冷却し、メタノールを加えた後室温まで戻し、30分撹拌した。再度その反応液を冷却し、酢酸エチルと2N水酸化ナトリウム水溶液を加え分配し、有機層を10%食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去することにより無色固体として4-フェノキシベンジルアルコール(4.66g,定量的)を得た。この4-フェノキシベンジルアルコールを用いて、製造例5と同様の反応を行い標記化合物(886mg)を薄茶色固体として得た。

[0209]

製造例7. 3-フェノキシベンジルアミン

製造例5と同様の手法を用いて、3-フェノキシベンジルアルコールから標記化合物を 薄茶色固体として得た。

[0210]

製造例 8. キノリンー 6 - カルボキシリックアシッド 4 - ヒドロキシベンジルアミ<u>ン</u>

実施例3で合成したキノリンー6ーカルボキシリックアシッド 4ーベンジルオキシベンジルアミド (2.67g,7.25 mmol) にトリフルオロ酢酸 (5 mL) およびチオアニソール (3 滴) を加え、室温で14時間撹拌し、次いで50℃で4時間撹拌し、最後に70℃で3時間撹拌した。反応液を室温まで戻した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し、標記化合物(43 mg,22%)を無色固体として得た。

[0211]

製造例 9. C-ビフェニルー 3 -イル-メチルアミン

窒素雰囲気下、3-シアノフェニルボロニックアシッド(1.0g,6.81mmol) およびプロモベンゼン(1.07g,6.81mmol)のN,Nージメチルホルムアミド(100mL)溶液にテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(0.393g,0.341mmol)および炭酸セシウム(2.77g,8.51mmol)を加え、加熱還流下、4時間撹拌した。反応液を室温まで戻し、酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=<math>10:1)で精製し、ビフェニル-3-カルボニトリル(821mg,67%)を黄色固体として得た。

次に、氷水で冷却した水素化アルミニウムリチウム (0.435g, 11.5mmol) のテトラヒドロフラン (5mL) 溶液に、得られたピフェニルー3ーカルボニトリル (

821mg, 4.58mmol)のテトラヒドロフラン(5mL)溶液を加え、室温で6時間撹拌した。反応液を氷水で冷却し、メタノールおよび水(9:1)の混合溶液を加え、さらに飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、セライトを用いて濾過を行い不溶物を取り除いた。ろ液を分配し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、標記化合物(527mg, 63%)を茶色油状物として得た。このものをこれ以上精製することなく、次の反応に用いた。

[0212]

<u>製造例10. キノリン-6-カルボキシリックアシッド (4-ベンジルオキシフェニル</u>) -アミド

6-+ノリンカルボキシリックアシッド(500mg, 2.89mmo1)および4-ベンジルオキシベンジルアミン(681mg, 2.89mmo1)のジクロロメタン(25mL)溶液にベンゾトリアゾールー1-イルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(1.53g, 3.47mmo1)およびトリエチルアミン(0.96mL, 6.94mmo1)を加え、室温で終夜撹拌した。溶媒を留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、標記化合物(194mg, 19%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃)δ (ppm) : 5.11(2H, s), 7.00-7.02(2H, m), 7.32-7.45(5H, m), 7.48-7.51(1H, m), 7.57-7.59(2H, m), 7.86(1H, brs), 8.11-8.14(1H, m), 8.19-8.21(1H, m), 8.26-8.28(1H, m), 8.38-8.39(1H, m), 9.00-9.01(1H, m).

[0213]

製造例11.4-ベンジルオキシーN-キノリン-6-イル-ベンズアミド

6-アミノキノリン(500 mg, 3.47 mm o 1)および4-ベンジルオキシベンゾイックアシッド(792 mg, 3.47 mm o 1)のジクロロメタン(25 mL)溶液にベンゾトリアゾールー1-イルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(1.84 g, 4.16 mm o 1)およびトリエチルアミン(0.58 mL, 4.16 mm o 1)を加え、室温で終夜撹拌した。溶媒を留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、標記化合物(218 mg, 18%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 5.16(2H, s), 7.08-7.10(2H, m), 7.36-7.47(6H, m), 7.65-7.68(1H, m), 7.89-7.91(1H, m), 7.97(1H, brs), 8.08-8.10(1H, m), 8.15-8.17(1H, m), 8.49-8.50(1H, m), 8.84-8.86(1H, m).

[0214]

製造例12.4-(3-フルオロベンジルオキシ)ーベンジルアミン

4-シアノフェノール(3.0g, 25.2mmol)および3-フルオロベンジルブロミド(3.1mL, 25.2mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(30mL)溶液に炭酸カリウム(8.71g, 63.0mmol)を加え、室温で1時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去することにより4-(3-フルオロベンジルオキシ)-ベンゾニトリル(5.31g, 93%)を無色固体として得た。

次に、水素化アルミニウムリチウム(1.25g,133.0mmol)のテトラヒドロフラン(15mL)溶液に、4-(3-フルオロベンジルオキシ)-ベンゾニトリル(218mg,0.615mmol)のテトラヒドロフラン(12mL)溶液を氷冷下で加え、室温で19時間撹拌した。反応液にメタノールおよび水(9:1)の混合溶媒を加え、さらに飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、氷冷下30分撹拌した。その溶液をセライトを用いて濾過し、不溶物を取り除いた。ろ液を分配し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、標記化合物(1.33g,44%)を黄色固体として得た。これ以上精製することなく、次の反応に用いた。

[0215]

製造例13. イソキノリンー6ーカルボキシリックアシッド

氷冷した濃硫酸 (360g) に五酸化二リン(40g)を加えて調製した溶液に、氷冷し

た濃硫酸(20g)に(4ープロモベンジリデン)ー(2,2ージエトキシエチル)アミン(4ープロモベンズアルデヒドより、J. Org. Chem., vol.48,3344-3346(1983)に記載の方法で合成した。)(51.4g,0.189mmol)を加えて調製した溶液を氷冷下加え、160℃で2時間撹拌した。反応液を徐々に0℃まで冷却し、セライトを用いて濾過し、ろ液を炭酸ナトリウムで中和した。その溶液をさらにセライトを用いて濾過し、そのろ液を酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、6ープロモイソキノリン(482mg,1.2%)を橙色油状物として得た。

最後に、イソキノリンー6ーカルボニトリル(51mg, 0.331mmol)をジエチレングリコール(1.0mL)に溶解し、水酸化カリウム(9mg, 0.166mmol)を加え、160℃で3時間撹拌した。反応液を室温まで戻し、塩酸を用いて中和し、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残渣に水を加え、析出した固体を集め、水で洗浄し、減圧下乾燥することにより標記化合物(12mg, 21%)を黄色固体として得た。

[0216]

製造例14.[1,5]ナフチリジン-2-カルボキシリックアシッド

5-アミノ-2-クロロピリジン (10g, 0.078mol) およびオキザルアセテ ィックアシッド ジエチルエステル (14.7g, 0.078mol) を90℃で7時間 撹拌した。反応液を室温まで戻し、酢酸エチルを加え、析出した黄色固体を濾過により取 り除き、ろ液を濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸 エチル系)で精製し、2-(6-クロローピリジン-3-イルアミノ)ープト-2-エン ジオイックアシッド ジエチルエステル (4.8g,21%)を黄色油状物として得た。 得られた2-(6-クロローピリジン-3-イルアミノ)ーブト-2-エンジオイック アシッド ジエチルエステル (4.8g, 16.1mmol) をDowtherm A (ダウサーム A;商標) (300mL) に加え、210℃で5時間撹拌した。反応液を室温まで戻し 、ヘキサンを加え析出した固体を集め、ヘキサンで洗浄後、減圧下乾燥することにより6 ークロロー4ーヒドロキシー[1, 5]ナフチリジンー2ーカルボキシリックアシッド エ チルエステル (1.38g,34%) を薄茶色固体として得た。 得られた6-クロロー4-ヒドロキシー[1,5]ナフチリジン-2-カルボキシリックア シッド エチルエステル (502mg, 1.99mmol) にチオニルクロリド (10m L) を加え、加熱還流下、7時間撹拌した。過剰のチオニルクロリドを減圧下留去し、4 , 6-ジクロロ-[1, 5]ナフチリジン-2-カルボキシリックアシッド エチルエステ ル (522mg, 97%) を薄茶色固体として得た。窒素雰囲気下、得られた固体の一部 (200mg, 0.738mmol) をジメチルスルホキシド (30mL) に溶解し、テ トラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (171mg, 0.148mmo 1) およびギ酸ナトリウム (251mg, 3.69mmol) を加え、100℃で4時間 撹拌した。反応液を室温まで戻し、酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィー (ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、[1,5]ナフチリジンー2ーカルボキ

シリックアシッド エチルエステル (49mg, 33%) を無色固体として得た。 得られた固体をメタノール (1.0mL) に溶解し、1N水酸化ナトリウム水溶液 (0

. 3 m L) を加え、室温で30分撹拌した。反応液に水を加え、1N塩酸を用いて、pHを3から4に調整し、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去することにより標記化合物(29 mg, 69%)を白色固体として得た。

[0217]

製造例15. C- (4-フェノキシーピリジン-2-イル)ーメチルアミン

4-7ェノキシピリジン(3.0g, 17.5 mmol)のジクロロメタン(500 mL)溶液に、氷冷下3ークロローパーベンゾイックアシッド(5.18g, 21.0 mmol)を加え、22時間撹拌した。反応液に飽和チオ硫酸ナトリウム水溶液と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、室温で10分撹拌した後、有機層を分離し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、4-7ェノキシーピリジン Nーオキシド(3.3g, 定量的)を淡黄色固体として得た。

得られた固体(3.3g, 17.6 mm o 1)をアセトニトリル(18 mL)に溶解し、トリメチルシリル シアニド(6.6 mL, 52.8 mm o 1)とトリエチルアミン(4.9 mL, 35.2 mm o 1)を加え、加熱還流下、5時間撹拌した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系=4:1)で精製し、4-フェノキシーピリジン-2-カルボニトリル(2.5g,73%)を淡黄色固体として得た。

次に、水素化アルミニウムリチウム(725mg, 19.1mmo1)のテトラヒドロフラン(6.0mL)溶液に、得られた4ーフェノキシーピリジンー2ーカルボニトリルの一部(1.5g, 7.65mmo1)のテトラヒドロフラン(3mL)溶液を氷冷下で加え、室温で15時間撹拌した。反応液にメタノールおよび水(9:1)の混合溶媒を加え、さらに飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去することにより標記化合物(730mg,48%)を薄茶色油状物として得た。このものをこれ以上精製することなく、次の反応に用いた。

[0218]

製造例16.3-(4-フルオロフェノキシ) -ベンジルアミン

製造例 4 と同様の手法を用いて、3-(4-7) ルオロフェノキシ)ベンジルプロミド(944mg, 3.36mmol)から標記化合物(790mg, 定量的)を淡黄色固体として得た。

[0219]

製造例17.3-(4-メトキシフェノキシ)ベンジルアミン

3-(4-メトキシフェノキシ)ベンズアルデヒド(5.0g, 21.9mmol)のメタノール(35mL)溶液に、水素化ホウ素ナトリウム(0.86g, 22.8mmol)を2N水酸化ナトリウム水溶液(2.5mL)に溶解した溶液を加え、室温で30分撹拌した。反応液に水を加え、酢酸にて中和した後、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去することにより(3-(4-メトキシーフェノキシ)-フェニル)-メタノール(5.3g, 定量的)を無色油状物として得た。

得られた(3-(4-メトキシーフェノキシ)-フェニル)-メタノール(<math>2.0g, $8.73 \, \text{mmol})$ のジクロロメタン($20 \, \text{mL}$)溶液に、氷冷下、メタンスルホニルクロリド($0.81 \, \text{mL}$, $10.5 \, \text{mmol})$ およびトリエチルアミン($1.46 \, \text{mL}$, $10.5 \, \text{mmol})$ を加え、 $19 \, \text{時間撹拌した。反応液をジクロロメタンで希釈し、} 5% 炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去することによりメタンスルホニックアシッド <math>3-(4-メトキシーフェノキシ)$ ベンジルエステル(2.4g, 89%)を薄茶色油状物として得た。

[0220]

製造例18.3-(3-トリフルオロメチルーフェノキシ)-ベンジルアミン

製造例 17 と同様の手法により、3-(3-(1) フェノキシ)ベンズアルデヒド(5.01g, 18.8 mm o 1) から標記化合物(2.63g) を茶色油状物として得た。

[0221]

製造例19.3-(3-フルオローフェノキシ) -ベンジルアミン

3-7ルオローフェノール(500 mg, 4.46 mm o 1)および3-7ルオローベンゾニトリル(540 mg, 4.46 mm o 1)のジメチルスルホキシド(1.0 mL)溶液に、カリウム t e r t - プトキシド(500 mg, 4.46 mm o 1)を加え、140 で3時間撹拌した。反応液を室温まで戻し、酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系=4:1)で精製し、3-(3-7)ルオローフェノキシ)ーベンゾニトリル(313 mg, 33%)を黄色固体として得た。

次に、水素化アルミニウムリチウム(139mg, 3.68mmo1)のテトラヒドロフラン(3.0mL)溶液に、得られた3-(3-7)ルオローフェノキシ)ーベンゾニトリル(313mg, 1.47mmo1)のテトラヒドロフラン(1mL)溶液を氷冷下で加え、室温で18時間撹拌した。反応液にメタノールおよび水(9:1)の混合溶媒を加え、さらに飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、室温で10分撹拌した後、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去することにより標記化合物(285mg, 89%)を黄色油状物として得た。

[0222]

製造例20.4-(フラン-2-イルメトキシ) -ベンジルアミン

4-シアノフェノール (2.0g, 16.8 mmol) のジクロロメタン (20 mL) 溶液に、氷冷下、トリフェニルホスフィン (6.6g, 25.2 mmol)、フルフリルアルコール (1.65g, 16.8 mmol) およびジエチルアゾジカルボキシレート (3.97 mL, 25.2 mmol) を加え、室温で16時間撹拌した。反応液を直接シリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル系)で精製、得られた粗精製物をさらにNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、4ーフランー2ーイルメトキシ)ーベンゾニトリル (106 mg, 3%)を淡黄色固体として得た。

次に、水素化アルミニウムリチウム($50\,\mathrm{mg}$, $1.3\,\mathrm{3\,mmo\,1}$)のテトラヒドロフラン($1.0\,\mathrm{mL}$)溶液に、得られた $4-\mathrm{フラン}-2-\mathrm{4}$ ルメトキシ)ーベンゾニトリル($106\,\mathrm{mg}$, $0.532\,\mathrm{mmo\,1}$)のテトラヒドロフラン($1\,\mathrm{mL}$)溶液を氷冷下で加え、室温で $4\,\mathrm{時間撹拌}$ した。反応液にメタノールおよび水(9:1)の混合溶媒を加え、さらに飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去することにより標記化合物($76\,\mathrm{mg}$, $70\,\mathrm{%}$)を黄色固体として得た。

[0223]

製造例21.4- (チオフェン-2-イルメトキシ) -ベンジルアミン

2- チオフェンメタノール(2.0g, 17.5 mmol)のジクロロメタン(20mL)溶液に、氷冷下、メタンスルホニルクロリド(1.63 mL, 21.0 mmol)およびトリエチルアミン(2.93 mL, 21.0 mmol)を加え、13時間撹拌した。反応液をジクロロメタンで希釈し、5%炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒を留去することによりメタンスルホニックアシッド 2-チオフェン-2-イルメチルエステル(2.4g)を茶色油状物として得た。

次に、得られたメタンスルホニックアシッド 2-fオフェン-2-fルメチルエステル (2.4g,12.6mmol) およびp-シアノフェノール (1.50g,12.6mmol) のN, N-ジメチルホルムアミド (25mL) 溶液に炭酸カリウム (4.35g,32.5mmol) を加え、室温で13時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー (へキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し

、4-(チオフェン-2-イルメトキシ)-ベンゾニトリル(1.88g)を白色固体として得た。

さらに、水素化アルミニウムリチウム(220 mg, 5.80 mm o 1)のテトラヒドロフラン(2.5 mL)溶液に、得られた 4-(チオフェン-2- イルメトキシ)- ベンゾニトリル(500 mg, 2.32 mm o 1)のテトラヒドロフラン(1 mL)溶液を氷冷下で加え、室温で 4 時間撹拌した。反応液にメタノールおよび水(9:1)の混合溶媒を加え、さらに飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去することにより標記化合物(415 mg, 82%)を無色固体として得た。

[0224]

製造例22.4- (チオフェン-3-イルメチル) -ベンジルアミン

製造例21と同様の手法により、3-チオフェンメタノールから標記化合物 (419 mg) を薄茶色固体として得た。

[0225]

製造例23.4- (1-フェニルーエトキシ) -ベンジルアミン

4-プロモベンゾニトリル($500\,\mathrm{mg}$, $2.75\,\mathrm{mmol}$)および $S-(-)-\alpha-$ フェニルエチルアルコール($403\,\mathrm{mg}$, $3.30\,\mathrm{mmol}$)のトルエン($5\,\mathrm{mL}$)溶液に、水素化ナトリウム($220\,\mathrm{mg}$, $5.49\,\mathrm{mmol}$;60% in oil)、トリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(0)($38\,\mathrm{mg}$, $0.0413\,\mathrm{mmol}$)および 2, 2-ビス(ジーp-トリルフォスフィノ)-1, 1-ビナフチル($67\,\mathrm{mg}$, $0.099\,\mathrm{mmol}$)を加え、 $70\,\mathrm{C}$ で4時間撹拌した。反応液を室温まで戻し、酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー($0.50\,\mathrm{mg}$) で精製し、 $0.50\,\mathrm{mg}$ 0、 $0.50\,\mathrm{mg}$

次に、水素化アルミニウムリチウム(68mg, 1.78mmo1)のテトラヒドロフラン(5.0mL)溶液に、得られた4-(1-7) に、ルーエトキシ)ーベンゾニトリル(159mg, 0.712mmo1)のテトラヒドロフラン(1mL)溶液を氷冷下で加え、加熱還流下2時間撹拌した。反応液を室温まで戻し、メタノールおよび水(9:1)の混合溶媒を加え、さらに飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去することにより標記化合物(172mg, 定量的)を黄色油状物として得た。

[0226]

製造例24. C- (6-フェノキシーピリジン-2-イル) -メチルアミン

2, $6-\overline{y}$ プロモピリジン(20g, 84.4mmo1)およびフェノール(7.94g, 84.4mmo1)のジメチルスルホキシド(200mL)溶液に、カリウム $tert-\overline{y}$ トキシド(9.47g, 84.4mmo1)を加え、160℃で7時間撹拌した。反応液を室温まで戻し、酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し、 $2-\overline{y}$ ロモー $6-\overline{y}$ ェノキシーピリジン(19.6g, 93%)を黄色固体として得た。

次に、窒素雰囲気下、得られた 2-プロモー6-フェノキシーピリジン(1.0g,4.0 mmol) のN, N-ジメチルホルムアミド(30mL)溶液にジンク・シアニド(940mg,8.0 mmol)およびテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(924mg,0.8 mmol)を加え、100で1時間撹拌した。反応液を室温まで戻し、酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し、6-フェノキシーピリジン-2-カルボニトリル(524mg,67%)を白色固体として得た。

さらに、得られた6-フェノキシーピリジン-2-カルボニトリル(100mg, 0.

51mmol)のメタノール(5.0mL)溶液に、10%パラジウムー炭素(50mg)を加え、水素雰囲気下(1気圧)、室温で24時間振盪した。触媒を濾過により除去し、ろ液を濃縮することにより標記化合物(65mg,64%)を無色油状物として得た。【0227】

<u>製造例25.C-(5-(3-プロモフェノキシ)-チオフェン-2-イル)-メチルア</u> ミン

[0228]

いので、精製することなく次の反応に用いた。

<u>製造例26.C-(5-(3-ベンジルオキシーフェノキシ)ーチオフェンー2-イル)</u> ーメチルアミン

レゾルシノール(10g, 90.8mmo1)のN, Nージメチルホルムアミド(100mL)溶液に、炭酸カリウム(12.6g, 90.8mmo1)およびベンジルプロミド(10.8mL, 90.8mmo1)を加え、60℃で2時間撹拌した。反応液を室温まで戻し、酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、3-ベンジルオキシーフェノール(6.0g,33%)を薄茶色油状物として得た。

得られた 3-ベンジルオキシ-フェノール(2.6g, 13.0mmol)および 5-ニトロチオフェン-2-カルボニトリル(2.0g, 13.0mmol)のジメチルスホキシド(25mL)溶液に、炭酸カリウム(1.98g, 14.0mmol)を加え、70で3時間撹拌した。反応液を室温まで戻し、酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し、5-(3-ベンジルオキシ-フェノキシ)-チオフェン-2-カルボニトリル(110mg, 2.8%)を薄茶色固体として得た。

次に、水素化アルミニウムリチウム(27mg,0.716mmol)のテトラヒドロフラン(2.0mL)溶液に、上記で得られた5-(3-ベンジルオキシーフェノキシ)ーチオフェン-2-カルボニトリル(110mg,0.358mmol)のテトラヒドロフラン(1mL)溶液を加え、室温で3時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去することにより標記化合物(80mg,72%)を赤色固体として得た。この化合物は精製することなく、次の反応に用いた

[0229]

製造例 27. ナトリウム $4-(((2-r \le J \stackrel{\circ}{\cup} U \stackrel{\circ}{\cup} V - 3 - D N \stackrel{\circ}{\cup} I - N) - D \stackrel{\circ}{\cup} I - N)$

4-ヒドロキシベンズアルデヒド(10g, 81.9mmol)のメタノール(45m 出証特2004-3100001 L) 溶液に、ラネーニッケル (3 g) および 7 Nアンモニア水溶液 (4 5 m L) を加え、水素雰囲気下 (1 気圧)、室温で 2 1 時間撹拌した。反応液をセライト濾過して触媒を除去し、ろ液を濃縮し、4 - アミノメチルーフェノール (10 g、定量的)を薄緑色固体として得た。

次に、2-アミノニコチニックアシッド(3.0g, 21.7mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(<math>30mL)溶液を氷水で冷却し、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(<math>3.51g, 26mmol)、(3-ジメチルアミノプロピル) -エチルーカルボジイミド(<math>4.04g, 26mmol) および得られた4-アミノメチルーフェノール(<math>3.0g, 21.7mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(<math>20mL)溶液を加え、その温度で18時間撹拌した。反応液を食塩水に分配し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。残渣を酢酸エチルに溶解し、<math>NHシリカゲルを用いて濾過を行い、ろ液を濃縮した。残渣をメタノール(<math>90mL)に溶解し、1N水酸化ナトリウム(17.8mL, 17.8mmol)を加え、室温で1時間半撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、標記化合物(5.66g)を淡黄色固体として得た。

[0230]

製造例28. (4-アミノメチルフェニル) -ベンジルーアミン

次に、水素化アルミニウムリチウム(911mg, 24.0mmo1)のテトラヒドロフラン(60mL)溶液に、得られた4-ベンジルアミノーベンゾニトリル(2.0g, 9.61mmo1)のテトラヒドロフラン(5mL)溶液を加え、室温で3時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去することにより標記化合物(2.0g, 定量的)を橙色油状物として得た。この化合物は精製することなく、次の反応へ用いた。

[0231]

製造例29. (4-アミノメチルーフェニル) -フェニルーアミン

次に、水素化アルミニウムリチウム(1.17g,30.9mmol)のテトラヒドロフラン(60mL)溶液に、得られた4-フェニルアミノーベンゾニトリル(2.0g,10.3mmol)のテトラヒドロフラン(5mL)溶液を加え、室温で22時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去することにより標記化合物(2.0g,98%)を橙色油状物として得た。この化合物は精製することなく、次の反応へ用いた。

[0232]

製造例30. (4-アミノメチルーベンジル) -フェニルアミン

4-シアノベンズアルデヒド(10g,76.3 mmol)およびアニリン(4.48 mL,76.3 mmol)のテトラヒドロフラン(370 mL)溶液に、酢酸(21.9 mL,0.383 mol)およびトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(32.3g,0.153 mol)を加え、室温で1時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、<math>4-フェニルアミノメチルーベンゾニトリル)(5.1g.32%)を淡黄色固体として得た。

次に、水素化アルミニウムリチウム(0.91g,24mmol)のテトラヒドロフラン(60mL)溶液に、得られた4-フェニルアミノメチルーベンゾニトリル(2.0g,9.61mmol)のテトラヒドロフラン(5mL)溶液を加え、室温で2時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去することにより標記化合物(1.98g,97%)を黄色油状物として得た。この化合物は精製することなく、次の反応へ用いた。

[0233]

製造例31.5-(3-フルオロフェノキシ)チオフェン-2-カルボニトリル

5-ニトロチオフェン-2-カルボニトリル(2g,13mmo1)、3-フルオロフェノール(1.75g,15.6mmo1)および炭酸カリウム(3.6g,26mmo1)をジメチルスルホキシド(15mL) に懸濁し、室温で16時間攪拌した。水と酢酸エチルを加え分配し、有機層にシリカゲルを加え、溶媒を減圧留去し吸着させた。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(へキサン:酢酸エチル=10:1)にて精製し、標記化合物(670mg,3.1mmo1,23.5%)を油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.83 (1H, d, J=4.0Hz), 7.08-7.26 (2H, m), 7.18-7.24 (1H, m), 7.49 (1H, ddd, J=8.0, 8.0, 8.0Hz), 7.81 (1H, d, J=4.0Hz).

[0234]

製造例 3.2. C-(5-(3-7)ルオロフェノキシ)チオフェン-2-4ル)メチルアミン 製造例 3.1 に記載の 5-(3-7)ルオロフェノキシ)チオフェン-2-3ルボニトリル(6.70 m g, 3 m m o 1)のテトラヒドロフラン(3.0 m L)溶液に水素化アルミニウムリチウム(4.60 m g, 1.2 m m o 1)を加え、室温で 1.6 時間攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層をN H シリカゲルで濾過し、ろ液を減圧留去し、標記化合物(5.70 m g, 2.42 m m o 1,80.7%)を褐色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO $-d_{5}$) δ (ppm) : 2.08 (2H, brs), 3.80 (2H, s), 6.54 (1H, d, J=3.6Hz), 6.66-6.70 (1H, m), 6.88-6.99 (3H, m), 7.39 (1H, ddd, J=8.0, 8.0, 8.0

[0235]

OHz).

製造例33. C-(5-フェノキシチオフェン-2-イル)メチルアミン

5-ニトロチオフェン-2-カルボニトリル(0.80g, 5.2mmol)、フェノール(1.0g, 10.4mmol)および炭酸カリウム(2.2g, 15.6mmol)をジメチルスルホキシド(30mL) に懸濁し、室温で15.5時間攪拌した。水と酢酸エチルを加え分配し、有機層の水洗を3回行った。有機層にNHシリカゲルを加え、溶媒を減圧留去し吸着させ、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(へキサン:酢酸エチル=8:1)にて精製し、5-フェノキシチオフェン-2-カルボニトリル(720mg, 3.6mmol, 69.2%<math>)を無色油状物として得た。

この油状物のテトラヒドロフラン ($40 \,\mathrm{mL}$) 溶液に水素化アルミニウムリチウム ($540 \,\mathrm{mg}$, $14.4 \,\mathrm{mmo}$ 1) を加え、室温で $30 \,\mathrm{分攪拌}$ した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層にシリカゲルを加え、溶媒を減圧留去し吸着させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルついで酢酸エチル:メタノール=4:1)にて精製し、標記化合物($570 \,\mathrm{mg}$, $2.8 \,\mathrm{mmo}$ 1, 77.2%)を淡褐色油状物として得た。 $^1\mathrm{H-NMR}$ Spectrum ($\mathrm{DMSO-d_6}$) δ (ppm): 2.34 ($2\mathrm{H}$, brs), 3.78-3.82($2\mathrm{H}$, m), 6.47 ($1\mathrm{H}$, $1\mathrm{Mg}$, $1\mathrm{Hg}$), $1\mathrm{Hg}$ 0, $1\mathrm{Hg}$ 1, $1\mathrm{Hg}$ 2, $1\mathrm{Hg}$ 3, $1\mathrm{Hg}$ 4, $1\mathrm{Hg}$ 5, $1\mathrm{Hg}$ 6, $1\mathrm{Hg}$ 6, $1\mathrm{Hg}$ 7, $1\mathrm{Hg}$ 7, $1\mathrm{Hg}$ 8, $1\mathrm{Hg}$ 9, $1\mathrm{Hg}$

[0236]

製造例34.5-フェノキシチオフェン-2-カルボニトリル

5-ニトローチオフェンー2-カルボニトリル(1.5g, 9.7mmol)、フェノール(1.8g, 19.4mmol)および炭酸カリウム(4.0g, 29.1mmol)をジメチルスルホキシド(20mL) に懸濁し、60 で 50 分攪拌し、さらに室温で終夜攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層の水洗を4 回行った後、有機層にNHシリカゲルを加え、溶媒を減圧留去し吸着させ、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(へキサンついでへキサン:酢酸エチル=20:1 ついで10:1)にて精製し、標記化合物(1.4g, 7.0mmol, 72.1%)を淡黄色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO- $_{1}$ d $_{2}$ d $_{3}$ d $_{4}$ m $_{5}$ d $_{$

[0237]

製造例35. C-(5-フェノキシチオフェン-2-イル)メチルアミン

製造例 34 に記載の5-フェノキシチオフェン-2-カルボニトリル(1.4g, 7.0mm o 1)のテトラヒドロフラン(30 m L)溶液に水素化アルミニウムリチウム(1.1g, 28 mm o 1)を加え、室温で25 分攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え、その混合溶液をセライトろ過し、さらに有機層を分配した。溶媒を減圧留去し、標記化合物(1.29 g, 6.3 mm o 1,89.9%)を褐色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.92 (2H, brs), 3.74-3.80(2H, m), 6.46 (1H, d, J=3.6Hz), 6.62-6.66(1H, m), 7.02-7.14 (3H, m), 7.32-7.39 (2H, m).

[0238]

製造例36.5-(4-フルオロフェノキシ)チオフェン-2-カルボニトリル

5ーニトロチオフェンー 2 ーカルボニトリル (2.0g, 13 mm o 1)、4ーフルオロフェノール (2.9g, 26 mm o 1) および炭酸カリウム (5.4g, 39 mm o 1) をジメチルスルホキシド (30 mL) に懸濁し、60 $\mathbb C$ で30 分攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層の水洗を2回行った後、有機層をNHシリカゲルを加え、溶媒を減圧留去し吸着させ、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=20:1)にて精製し、標記化合物 (3.7g, 4ーフルオロフェノールを含む)を褐色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.68-6.76 (2H, m), 7.26-7.38 (3H, m), 7.74-7.80 (1H, m).

[0239]

製造例37. C-(5-(4-フルオロフェノキシ)チオフェン-2-イル)メチルアミン

製造例 3.6 に記載の 5-(4-7)ルオロフェノキシ)チオフェン-2-3ルボニトリル(4-7ルオロフェノールを含む)(3.7g)のテトラヒドロフラン(4.0 mL)溶液に水素化アルミニウムリチウム(1.3g,3.4 mm o 1)を加え、室温で 3.0 分攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルついで酢酸エチル:メタノール=4:1)で精製し、標記化合物(1.2g,5.4 mm o 1)を褐色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.00 (2H, brs), 3.75-3.80 (2H, m), 6.44-6.48 (1H, m), 6.62-6.67 (1H, m), 7.08-7.14 (2H, m), 7.16-7.24 (2H, m).

[0240]

製造例38.5-m-トリルオキシーチオフェン-2-カルボニトリル

製造例 3 6 と同様の手法により、5-ニトローチオフェンー 2-カルボニトリル(1. 0 g, 6. 5 m m o 1)および 3-メチルフェノール(1. 4 g, 1 3 m m o 1)から標記化合物(9 6 0 m g, 4. 4 7 m m o 1, 6 8. 7%)を黄色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.31 (3H, s), 6.73 (1H, dd, J=0.8, 4.0Hz), 7.03-7.06 (1H, m), 7.07-7.12 (2H, m), 7.33 (1H, dd, J=8.0, 8.0Hz), 7.77 (1H, dd, J=0.8, 4.0Hz).

[0241]

製造例39.C-(5-m-トリルオキシーチオフェン-2-イル)-メチルアミン

製造例 37 と同様の手法により、製造例 38 に記載の 5-m-トリルオキシチオフェン -2-カルボニトリル (960 mg, 4.47 mm o 1) から標記化合物 (900 mg, 4.10 mm o 1, 91.7%) を赤褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 2.03 (2H, brs), 2.34 (3H, s), 3.85 (2H, s), 6.51-6.54 (1H, m), 6.71-6.74 (1H, m), 6.90-7.03 (3H, m), 7.31 (1H, dd, J=8.0, 8.0Hz).

[0242]

製造例40.5-p-トリルオキシーチオフェン-2-カルボニトリル

製造例36と同じ手法により、5-ニトローチオフェンー2-カルボニトリル(1.0g,6.5mmol)および4-メチルフェノール(1.4g,13mmol)から標記化合物 (1.0g,4.65mmol,71.5%)を黄色油状物として得た。 $^{1}H-NMR$ Spectrum $(DMSO-d_6)$ δ (ppm):2.30 (3H,s),6.69-6.71 (1H,m),7.15-7.18 (2H,m),6.24-6.28 (2H,m),7.15-7.78 (1H,m).

[0243]

製造例41. C- (5-p-トリルオキシチオフェン-2-イル) メチルアミン

製造例37と同様の手法により、製造例40に記載の5-p-トリルオキシチオフェン-2-カルボニトリル(1.0g, 4.65mmol)から標記化合物(780mg, 3.56mmol, 76.5%)を赤褐色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.06 (2H, br), 2.22 (3H, s), 3.76 (2H, s), 6.41 (1H, d, J=3.6Hz), 6.62 (1H, d, J=3.6Hz), 6.90-6.98 (2H, m), 7.15-7.18 (2 H, m).

[0244]

窒素気流下、2-(4-)ロモーチオフェンー2-(4) -(1,3) -(1,

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.88-3.96 (2H, m), 3.96-4.04 (2H, m), 5.98 (1H, s), 6.82-6.88 (2H, m), 6.91-6.97 (1H, m), 7.04-7.05 (1H, m), 7.09 (1H, d, J=2.0Hz), 7.35-7.42 (1H, m).

[0245]

製造例43.4-(3-フルオロフェノキシ)チオフェン-2-カルバルデヒド

製造例 42 に記載の 2-(4-(3-7) + 2-7) に 製造例 42 に記載の 2-(4-(3-7) + 2-7) に 1,3 ジオキソラン $(280 \, \text{mg}, 1.05 \, \text{mmol})$ のメタノール $(10 \, \text{mL})$ 溶液 に 0 に 0 な 次溶液 0 に 0 か か に 0 か か な な で 中和し、 作酸 エチルで 抽出し、 有機 層を 無水 硫酸 ナトリウム で 乾燥 し、 溶媒 を 減圧 留去して、 標記 化合物 0 に 0 の

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.88-7.03 (3H, m), 7.38-7.46 (1H, m), 7.67(1H, d, J=1.6Hz), 7.88 (1H, d, J=1.6Hz), 9.86 (1H, s).

[0246]

<u>製造例44.(C-(4-(3-フルオロフェノキシ)チオフェン-2-イル)メチルア</u> ミン

製造例 43 に記載の 4-(3-7)ルオロフェノキシ)チオフェン-2-3ルバルデヒド(210 mg, 0.95 mm o1)を 7 Nアンモニア/メタノール(30 mL)に溶解し、ラネーニッケル(500 mg)を加え、水素雰囲気下、室温にて 19 時間攪拌した。反応液をセライトろ過して、ラネーニッケルを除き、ろ液にシリカゲルを加えた後、溶媒を減圧留去しシリカゲルに吸着させ、シリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチルついで酢酸エチル:メタノール=4:1)で精製し、標記化合物(70 mg,0.32 mm o1)を淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 2.11(2H, brs), 3.82(2H, s), 6.75(1H, s), 6.80-6.95 (4H, m), 7.33-7.41(1H, m).

[0247]

製造例 45.2-(5-(4-7) + 10-4) - 10-4 | シオキソラン

-75 ℃から-70 ℃に冷却した2-(5-70 -70 -75 -70 -75 -70 -70 -75 -70 -

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.84-3.98 (4H, m), 4.08 (2H, s), 5.90 (1H, s), 6.75-6.78 (1H, m), 7.00 (1H, d, J=3.6Hz), 7.08-7.15 (2H, m), 7.25-7.30 (2H, m).

[0248]

製造例46.5-(4-フルオローベンジル)ーチオフェン-2-カルバルデヒド

製造例 45 に記載の 2-(5-(4-7)ルオローベンジル)ーチオフェンー 2-4ル)ー[1,3]ジオキソラン(560 mg, 2.04 mm o 1)のメタノール(20 mL)溶液にクエン酸水溶液(20 mL)を加え、室温で 30 分攪拌した。反応液に酢酸エチルと水を加えて分配し、有機層を 20 m. 2.09 mm o 1)を褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.22 (2H, s), 7.08-7.18 (3H, m), 7.29-7. 36 (2H, m), 7.83-7.87 (1H, m), 9.79 (1H, s).

[0249]

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₅) δ (ppm) : 2.20 (2H, brs), 3.78 (2H, s), 4.03 (2H, s), 6.58-6.80 (2H, m), 7.00-7.38 (4H, m).

[0250]

製造例48.5-ベンジルーフラン-2-カルバルデヒド

- 75℃から- 70℃に冷却した2-フラン-2-イル-[1,3]ジオキソラン(5g,36mmol)のテトラヒドロフラン(30mL)溶液に、n-ブチルリチウム(2.44Nへキサン溶液、15mL、39.6mmol)を滴下し、1時間攪拌した。その溶液にベ

ンジルプロミド(4.7 mL,39.6 mmol)を-75 \mathbb{C} から-70 \mathbb{C} で滴下した。滴下終了後、冷浴を取り除き徐々に室温に戻した。反応液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層にシリカゲルを加えて減圧留去して反応混合物を吸着させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=50:1ついで6:1)で精製し、2-(5-ベンジル-フラン-2-イル)-[1,3]ジオキソラン(3.8g,16.5 mmol,45.9%)を黄色油状物として得た。

得られた2-(5-ベンジルーフラン-2-イル)ー[1,3]ジオキソラン(3.8g, 16.5 mm o 1)をメタノール (15 mL)、テトラヒドロフラン(10 mL)および2 N塩酸(15 mL)の混合溶液に懸濁し、室温で2時間攪拌した。反応液に酢酸エチルと炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて分配し、有機層を2回水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し、標記化合物(2.5 g, 13 mm o 1)を褐色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm): 4.09 (2H, s), 6.45-6.48 (1H, m), 7.20-7. 35 (5H, m), 7.45 (1H, d, J=3.6Hz), 9.46 (1H, s).

[0251]

製造例49.2-(5-ベンジルーチオフェン-2-イル)-[1,3]ジオキソラン

製造例 4 5 と同様の手法で、ベンジルプロミドから標記化合物 (5 2 0 mg, 2. 1 m m o l, 4 1. 4 %) を無色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO- d_{6}) δ (ppm) : 3.84-3.90 (2H, m), 3.90-3.98 (2H, m), 4.08 (2H, s), 5.90 (1H, s), 6.75-6.78 (1H, m), 7.00 (1H, d, J=3.6Hz), 7.18-7.32 (5H, m).

[0252]

製造例50.5-ベンジルーチオフェン-2-カルバルデヒド

製造例 4.6 と同様の手法で、製造例 4.9 に記載の $2-(5-ベンジルーチオフェン-2-イル)-[1,3]ジオキソラン <math>(5.20\,\mathrm{mg},2.1\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ から標記化合物 (不純物を含む、 $4.60\,\mathrm{mg})$ を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.22 (2H, s), 7.11 (1H, d, J=3.6Hz), 7.20 -7.34 (5H, m), 7.85 (1H, d, J=3.6Hz), 9.79 (1H, s).

[0253]

製造例51. C- (5-ベンジルーチオフェン-2-イル) -メチルアミン

製造例 47 と同様の手法で、製造例 50 に記載の 5-ベンジルーチオフェンー 2-カルバルデヒド(不純物を含む、 460 m g, 2.27 m m o 1)から標記化合物(270 m g)を褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 1.85 (2H, brs), 3.75 (2H, s), 4.01 (2H, s), 6.65-6.72 (2H, m), 7.15-7.30 (5H, m).

[0254]

製造例 52.2-(5-(3-)2-(3

2-(5-プロモーチオフェン-2-イル)-[1, 3]ジオキソラン(7.0g, 30mmol)のテトラヒドロフラン(<math>40mL)溶液に、-75℃から-68℃でn-プチルリチウム(2.6Nへキサン溶液、<math>15.6mL, 39mmol)を滴下し、20分攪拌した。その反応液に<math>3-クロロベンジルプロミド(4.3mL, 33mmol)を、-75℃から-68℃で滴下し、20分攪拌した。冷浴を取り除き、反応液を徐々に室温に戻した。反応液に水と酢酸エチルを加え分配し、溶媒を留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=<math>20:1)で精製し、標記化合物(1.6g,5.7mmol,19.0%)を黄色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.82-4.00 (4H, m), 4.11 (2H, s), 5.91 (1H, s), 6.78-6.80 (1H, m), 7.01 (1H, d, J=3.6Hz), 7.19-7.36 (4H, m).

[0255]

製造例53.5-(3-クロローベンジル)-チオフェン-2-カルバルデヒド

製造例52に記載の2-(5-(3-クロローベンジル)-チオフェン-2-イル)-

[1,3]ジオキソラン (1.6 g,5.7 mmol) のメタノール (20 mL) 溶液にクエン酸水溶液 (20 mL) を加え、室温で20分攪拌した。反応液に炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え分配し、有機層を2回水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、標記化合物 (1.2 g,5.08 mmol,89.2%) を黄色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.25 (2H, s), 7.12-7.15 (1H, m), 7.24-7. 40 (4H, m), 7.86 (1H, d, J=3.6Hz), 9.80 (1H, s).

[0256]

<u>製造例54.C-(5-(3-クロローベンジル)-チオフェン-2-イル)-メチルア</u> ミン

製造例 53 に記載の $5-(3-\rho uu-ベンジル)$ チオフェン-2-カルバルデヒド(1.2g,5.08 mmol) の 7N アンモニア/メタノール (40 mL) 溶液に、ラネーニッケル (2g) を加え、水素雰囲気下、室温で 17 時間攪拌した。反応液をセライト ろ過して触媒を除いた後、そのろ液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルついで酢酸エチル:メタノール=5:1)で精製して、標記化合物(740 mg,3.12 mmol,61.4%)を褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 1.94 (2H, brs), 3.76 (2H, s), 4.06 (2H, s), 6.69-6.72 (2H, m), 7.18-7.34 (4H, m).

[0257]

製造例 5 5 . 5 – (4 – クロローフェノキシ) – フランー 2 – カルバルデヒド

4-クロロフェノール (4.4g,33.6mmol) のジメチルスルホキシド (30mL) 溶液に水素化ナトリウム (1.34g,33.6mmol,60% in oil) を加え、室温で10分攪拌した。その反応液に<math>5-ニトロフラン-2-カルバルデヒド (4.0g,28mmol) を加え、室温で $5分攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層を6回水洗した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサンついでヘキサン:酢酸エチル=10:1ついで4:1) で精製して、標記化合物 (3.3g,14.9mmol,53.0%) を黄色油状物として得た。<math>^1$ H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm): 5.89-5.93 (1H, m), 7.30-7.36 (2H, m), 7.50-7.60 (3H, m), 9.35-9.38 (1H, m).

[0258]

<u>製造例 5 6. (C- (5- (4-クロローフェノキシ) - フラン- 2 - イル) - メチルアミン</u>

製造例 47 と同様の手法により、製造例 55 に記載の 5-(4-) ロローフェノキシ) ーフランー 2- カルバルデヒド(2.3g, 10.3mmol) から標記化合物 (200mg, 0.90mmol, 8.7%) を褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.56 (2H, s), 5.73 (1H, d, J=3.2Hz), 6.18 (1H, d, J=3.2Hz), 7.03-7.08 (2H, m), 7.40-7.45 (2H, m).

[0259]

製造例57.5-フェノキシーフラン-2-カルバルデヒド

製造例 55 と同様の手法により、フェノール(3.2g, 33.6 mm o 1)および 5 ーニトローフランー 2 ーカルバルデヒド(4.0g, 28 mm o 1)から標記化合物(2.3g, 12.2 mm o 1, 43.5%)を淡褐色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 5.85 (1H, d, J=4.0Hz), 7.25-7.33 (3H, m), 7.45-7.50 (2H, m), 7.57 (1H, d, J=4.0Hz), 9.34 (1H, s).

[0260]

製造例58. C- (5-フェノキシーフラン-2-イル) -メチルアミン

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.98 (2H, brs), 3.56 (2H, s), 5.67 (1H, d,

J=3.2Hz), 6.16-6.18 (1H, m), 6.99-7.04 (2H, m), 7.10-7.16 (1H, m), 7.34-7.4 0 (2H, m).

[0261]

製造例59.5-(3-フルオローフェノキシ) -フラン-2-カルバルデヒド

製造例 55 と同様の手法のより、3-フルオロフェノール(1.9g, 16.8mm o 1)および5-ニトローフランー2-カルバルデヒド(2.0g, 14mm o 1)から標記化合物(1.5g, 7.3mm o 1, 52.1%)を黄色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm):5.97-6.00 (1H, m), 7.10-7.20 (2H, m), 7.24-7.30 (1H, m), 7.48-7.55 (1H, m), 7.59 (1H, d, J=3.6Hz) 9.37 (1H, s).

[0262]

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.29 (2H, d, J=6.0Hz), 5.17 (1H, t, J=6.0Hz), 5.78-5.82 (1H, m), 6.78-6.82 (1H, m), 6.85-6.95 (2H, m), 6.98-7.04 (1H, m), 7.40-7.46 (1H, m).

[0263]

<u>製造例61.2-(5-(3-フルオローベンジル)ーチオフェンー2ーイル)ー[1,3]ジオキソラン</u>

2-(5-701-71)-(1,3)ジオキソラン(3.0g,13mmol)のテトラヒドロフラン(30mL)溶液に、-75℃から-69℃でn-7チルリチウム(2.44Nへキサン溶液、6.4mL、16.9mmol)を滴下し、17分撹拌した。その反応液に3-7ルオロベンジルプロミド(1.7mL,14.3mmol)を、-75℃から-69℃で滴下した。滴下終了後、反応液を徐々に室温に戻した。反応液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=20:1)で精製し、標記化合物(478mg,1.81mmol,13.9%)を褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.82-4.00 (4H, m), 4.13 (2H, s), 5.91 (1H, s), 6.78-6.80 (1H, m), 7.00-7.10 (4H, m), 7.30-7.37 (1H, m).

[0264]

製造例62.5-(3-フルオローベンジル)ーチオフェン-2-カルバルデヒド

製造例 61 に記載の2-(5-(3-7)ルオローベンジル)チオフェンー2-7ル)ー [1,3]ジオキソラン(670 mg, 2.53 mm o1)のメタノール(20 mL)溶液に、飽和クエン酸水溶液(20 mL)を加え、室温で30 分攪拌した。反応液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して、標記化合物(485 mg, 2.2 mm o1, 87.0%)を褐色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO- $_{6}$) $_{6}$ (ppm): $_{6}$ (2H, s), $_{6}$ 7.03-7.18 (4H, m), $_{6}$ 7.30-7.40 (1H, m), $_{6}$ 7.86 (1H, dd, $_{6}$ J=1.6, $_{6}$ 3.6Hz), $_{6}$ 9.80 (1H, d, $_{6}$ J=1.6Hz).

[0265]

製造例 45 と同様の方法により、2-7 ランー2-4 ルー[1, 3] ジオキソラン(5.0 g, 36 m o l) および3- クロロベンジルプロミド(5.2 m L, 39.6 m m o l) から標記化合物(1.34 g, 5.07 m m o l, 14.1%)を黄色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.84-4.02 (6H, m), 5.76 (1H, s), 6.10-6.

12 (1H, m), 6.41 (1H, d, J=3.2Hz), 7.16-7.20 (1H, m), 7.26-7.36 (3H, m). [0 2 6 6]

製造例64.5-(3-クロローベンジル)フラン-2-カルバルデヒド

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.11 (2H, s), 6.48-6.51 (1H, m), 7.20-7. 24 (1H, m), 7.28-7.37 (3H, m), 7.46 (1H, d, J=3.2Hz), 9.46-9.49 (1H, m).

[0 2 6 7]

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.90 (2H, brs), 3.57 (2H, s), 3.92 (2H, s), 6.01 (1H, d, J=2.8Hz), 6.07 (1H, d, J=2.8Hz), 7.16-7.20 (1H, m), 7.24-7.34 (3H, m).

[0268]

製造例66.1-ベンジルー1H-ピロールー3ーカルバルデヒド

2, 5-iジメトキシーテトラヒドロフラン-3-iカルバルデヒド(1g, 6.25mm o 1)にベンジルアミン(540mg, 5.00mm o 1)と酢酸(10mL)を加え、90 \mathbb{C} で20分攪拌した。反応液を水と酢酸エチルを加えて分配し、有機層を2N水酸化ナトリウム水溶液で1回、水で2回洗浄し、シリカゲルを敷いたグラスフィルターで濾過し、ろ液を減圧留去し、標記化合物(800mg, 4.3mm o 1, 68.8%)を褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 5.18 (2H, s), 6.46 (1H, dd, J=2.0, 2.0Hz), 6.97 (1H, dd, J=2.0, 2.0Hz), 7.24-7.37 (5H, m), 7.71 (1H, dd, J=2.0, 2.0Hz), 9.63 (1H, s).

[0269]

製造例 67.1-(3-7)ルオローベンジル) -1 Hーピロール-3-カルバルデヒド 製造例 66 と同様の手法により、製造例 66 に記載の 2, 5-ジメトキシーテトラヒドロフラン<math>-3-カルバルデヒド(2.6g, 16 mm o 1) および 3-フルオロベンジルアミン(2.0g, 16 mm o 1) とから標記化合物(2.33g, 11.4 mm o 1, 71.7%) を油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 5.20 (2H, s), 6.44-6.48 (1H, m), 6.98-7.02 (1H, m), 7.07-7.17 (3H, m), 7.36-7.42 (1H, m), 7.74 (1H, d, J=1.6Hz), 9.63 (1H, s).

[0270]

<u>製造例68.C-(1-(3-フルオローベンジル)-1H-ピロール-3-イル)ーメ</u> チルアミン

製造例 6 7 に記載の 1-(3-7)ルオローベンジル) -1 Hーピロールー 3-3 ルバルデヒド(1.0g, 4.9 mm o 1)に 7 Nアンモニア/メタノール(40 mL)およびラネーニッケル(2g)を加え、水素雰囲気下、室温にて 18 時間攪拌した。触媒をセライト ろ過により除去した後、ろ液に N H シリカゲルを加え、溶媒を減圧留去して吸着させ、 N H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 2:1 ついで 1:1 ついで 酢酸エチル)で精製し、標記化合物(530 mg, 2.5 mm o 1, 53.0%)を 褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 3.50 (2H, s), 5.01 (2H, s), 5.95 (1H, d, J=2.0Hz), 6.64 (1H, d, J=1.2Hz), 6.69-6.74 (1H, m), 6.92-7.10 (3H, m), 7.32-7. 38 (1H, m).

[0271]

製造例 6 9.1 - ベンゾ[1, 3]ジオキソールー5 - イルメチルー1 H - ピロールー3 - カルバルデヒド

製造例 6.6 と同様の手法により、2, 5-ジメトキシーテトラヒドロフラン-3-カルバルデヒド(2. 0 g, 1 2. 5 mm o 1)とC-ベンゾ[1, 3]ジオキソール-5-イルメチルアミン)(1. 9 g, 1 2. 5 mm o 1) とから標記化合物(2. 0 g, 8. 7 m o 1, 6 9. 8%)を褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 5.04 (2H, s), 5.97 (2H, s), 6.42-6.45 (1H, m), 6.80-7.00 (4H, m), 7.69-7.72 (1H, m), 9.61 (1H, s).

[0272]

製造例 70. C-(1-ベンゾ[1, 3]ジオキソール-5-イルメチル-1H-ピロール -3-イル) -メチルアミン

製造例 6.8 と同様の手法により、製造例 6.9 に記載の 1 ーベンゾ [1, 3] ジオキソール -5 ーイルメチルー 1 H ーピロールー 3 ーカルバルデヒド(2.0 g, 8.7 mm o.1)から標記化合物(1.5 g, 6.5 mm o.1, 7.4.7%)を淡緑色油状物として得た。 1 HーNMR Spectrum (DMSO- d_{6}) δ (ppm) : 1.37 (2H, brs), 3.48 (2H, brs), 4.87 (2H, s), 5.90 (1H, s), 5.95 (2H, s), 6.60 (1H, s), 6.66-6.72 (2H, m), 6.75 (1H, s), 6.83 (1H, d, J=7.6Hz).

[0273]

製造例 7 1. 1 - フェネチルー 1 H - ピロールー 3 - カルバルデヒド

製造例 66 と同様の手法により、2, 5-ジメトキシーテトラヒドロフラン-<math>3-カルバルデヒド(1.0g, 6.25 mm o1)およびフェネチルアミン(600 mg, 5.0 m o1)から標記化合物(840 mg, 4.2 mm o1, 84%)を褐色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.03 (2H, t, J=7.2Hz), 4.19 (2H, t, J=7.2Hz), 6.38-6.42 (1H, m), 6.37-6.82 (1H, m), 7.15-7.30 (5H, m), 7.54-7.60 (1H, m), 9.57 (1H, s).

[0274]

製造例72.1-ベンジルオキシー1H-ピロール-3-カルバルデヒド

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 5.24 (2H, s), 6.35-6.48 (1H, m), 7.05-7. 08 (1H, m), 7.28-7.43 (5H, m), 7.74-7.77 (1H, m), 9.55 (1H, s).

[0275]

製造例73.(1-ベンジルオキシ<u>-1H-ピロール-3-イル)-メタノール</u>

製造例 7 2 に記載の 1-ベンジルオキシー1 H-ピロールー3-カルバルデヒド(500mg, 2.5 mmo1)のテトラヒドロフラン(<math>10mL)溶液に水素化アルミニウムリチウム(75mg, 1.97mmo1)を加え、室温で10分攪拌した。反応液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層にシリカゲルを加え、溶媒を減圧留去して吸着させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= <math>2:1)で精製し、標記化合物(168mg, 0.828mmo1, 33.1%)を無色油状物として得た。 ^1H-NMR Spectrum(DMSO- $_{6}$) $_{6}$ ($_{5}$ ($_{5}$ ($_{5}$ ($_{5}$) $_{5}$ ($_{5}$

[0276]

製造例 74. (5-(5-(3-7) + 7) + 7) - 7 (5-(3-7) + 7) - 7 (5-(3-7) + 7) - 7 (5-(3-7) + 7) - 7 (5-(3-7) + 7) - 7 (5-(3-7) + 7) (5-(

コチナミド(270mg, 0.79mmol, 43.9%)を得た。

6-アミノーニコチニックアシッド(270 m g, 2.0 m m o 1)およびCー(5-(3-7ルオロフェノキシ)チオフェン-2-4ル)メチルアミン(400 m g, 1.8 m o 1)のN, Nージメチルホルムアミド(10 m L)溶液にベンゾトリアゾールー1ーイルートリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(870 m g, 2.0 m m o 1)およびトリエチルアミン(0.50 m L, 3.6 m m o 1)を加え、60 $\mathbb C$ で30分攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層を水で2回洗浄した。有機層にシリカゲルを加え、溶媒を減圧留去し吸着させ、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルついで酢酸エチル:メタノール=10:1)にて精製し、6-

アミノーN- (5-(3-フルオローフェノキシ) ーチオフェンー2-イル) ーメチルニ

得られた6-アミノ-N-(5-(3-フルオロ-フェノキシ)-チオフェン-2-イル)-メチルニコチナミド(270 mg, 0.79 mm o1)にジーt er t -ブチルジカルボネート(210 mg, 0.94 mm o1)および t er t -ブチルアルコール(15 mL)を加え、室温で16.5 時間攪拌した。反応溶液にN Hシリカゲルを加え溶媒を減圧留去して吸着させ、N Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n + サン:酢酸エチル=n + n

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.46 (9H, s), 4.52 (2H, d, J=5.6Hz), 6.55 -6.59 (1H, m), 6.78-6.82 (1H, m), 6.88-7.00 (3H, m), 7.36-7.44 (1H, m), 7.85 (1H, d, J=8.8Hz), 8.15 (1H, d, J=8.8Hz), 8.70 (1H, s), 9.14 (1H, t, J=5.6Hz), 1 0.1 (1H, s).

[0277]

<u>製造例 7 5. (5-((5-(3-フルオローフェノキシ) -チオフェン-2-イルメチル) -カルバモイル) -ピリジン-2-イル) -メチル カルバミックアシッド ter</u>t-ブチルエステル

製造例 7 4 に記載の(5 - ((5 - (3 - フルオローフェノキシ)ーチオフェンー 2 ー イルメチル)ーカルバモイル)ーピリジンー 2 ー イル)ーカルバミックアシッド tertープチルエステル(1 2 5 mg, 0.2 7 mmo 1)とヨウ化メチル(4 3 mg, 0.2 9 mmo 1)の N, Nージメチルホルムアミド(5 mL)溶液に、水素化ナトリウム(12 mg, 0.2 9 mmo 1,60% in oil)を氷冷下に加え、室温で 1 時間攪拌した。反応溶液に N H シリカゲルを加え、溶媒を減圧留去して吸着させ、 N H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 4:1 ついで 2:1)で精製し、標記化合物(87 mg,0.19 mmol,70.5%)を無色油状物として得た。 1 H - NMR Spectrum(DMSO-d₆) δ (ppm):1.46(9H,s),3.31(3H,s),4.53(2H,d,J=5.6Hz),6.57(1H,d,J=3.6Hz),6.81(1H,d,J=3.6Hz),6.86-7.00(3H,m),7.36-7.44(1H,m),7.76(1H,d,J=8.8Hz),8.14(1H,dd,J=2.0,8.8Hz),8.80(1H,d,J=2.0Hz),9.22(1H,t,J=5.6Hz).

[0278]

<u>製造例76. (5-((5-ベンジルーチオフェン-2-イルメチル) -カルバモイル)</u> -ピリジン-2-イル) -カルバモイルメチル-カルバミックアシッド tert-ブチ ルエステル

6-アミノニコチニックアシッド (340 mg, 2.4 mmol) および製造例 51に記載のC-(5-ベンジルーチオフェン-2-イル) ーメチルアミン(450 mg, 2.2 mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(5 mL)溶液にベンゾトリアゾールー1ーイルートリス (ジメチルアミノ) ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(1.1 g, 2.4 mmol)およびトリエチルアミン(0.62 mL, 4.4 mmol)を加え、60 <math>Cで1時間攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層を水で2回洗浄した。有機層にシリカゲルを加え溶媒を減圧留去し吸着させ、N Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1ついで酢酸エチルついで酢酸エチル:メタノール=10:1)にて精製し、6-アミノーN-(5-ベンジルーチオフェン-2-イ

ルメチル) -ニコチナミド(210 mg, 0.65 mmo1, 29.5%) を得た。

次に、製造例 74 と同様の手法により、得られた 6-アミノ-N-(5-ベンジルーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド(210 mg, 0.65 mm o1)から(5-(5-ベンジル-チオフェン-2-イルメチル)-カルバモイル)-ピリジン-2-イル)-カルバミックアシッド tert-ブチルエステル(120 mg, 0.28 mm o1, 43.0%)を無色油状物として得た。

この油状物($60 \, \mathrm{mg}$, $0.14 \, \mathrm{mmol}$)のN, Nージメチルホルムアミド($5 \, \mathrm{mL}$)溶液に水素化ナトリウム($6.8 \, \mathrm{mg}$, $0.14 \, \mathrm{mmol}$, $60 \, \mathrm{%}$ in oil)およびブロムアセトアミド($23 \, \mathrm{mg}$, $0.16 \, \mathrm{mmol}$)を加え、室温で $25 \, \mathrm{時間攪拌した}$ 。反応液に水と酢酸エチルを加えて分配し、有機層を減圧濃縮し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1ついで酢酸エチルついで酢酸エチル:メタノール=20:1)で精製し、標記化合物($23 \, \mathrm{mg}$, $0.047 \, \mathrm{mmol}$, 33.5%)を無色油状物として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.43 (9H, s), 4.04 (2H, s), 4.49-4.54 (4H, m), 6.69 (1H, d, J=3.6Hz), 6.79 (1H, d, J=3.6Hz), 6.94 (1H, s), 7.16-7.30 (5H, m), 7.38 (1H, s), 7.87 (1H, d, J=8.8Hz), 8.10-8.16 (1H, m), 8.68-8.73 (1H, m), 9.13 (1H, t, J=5.6Hz).

[0279]

<u>製造例 7 7.(5 ー[1 , 3] ジオキソランー 2 ーイルーチオフェンー 2 ーイル)ー (5 -</u>メチルーチオフェンー 2 ーイル)ーメタノール

 $2-(5-70\pi-74)$ $-(5-70\pi-74)$ -(1,3] $-(5-70\pi-74)$ -(4.0g,17mmo1) のテトラヒドロフラン(50mL)溶液に、-75 -(50m-70) -(50m-74) -

 ^1H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.38 (3H, s), 3.88-4.04 (4H, m), 5.95 (1H, s), 6.04-6.08 (1H, m), 6.43-6.46 (1H, m), 6.60-6.63 (1H, m), 6.75 (1H, d, J=3.6Hz), 6.83 (1H, d, J=3.6Hz), 7.02 (1H, d, J=3.6Hz).

[0280]

<u>製造例78.5-(5-メチル-チオフェン-2-イルメチル)-チオフェン-2-カルバルデヒド</u>

水冷下、ヨウ化ナトリウム(6.4g,42.6mmol)およびトリメチルシリルクロリド(4.6g,42.6mmol)をアセトニトリル(100mL)に懸濁し、製造例 77に記載の(5-[1,3]ジオキソラン-2-(1) つの 100mL)に懸濁し、製造の 100mL の 100mL

 $^1\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.38 (3H, s), 4.38 (2H, s), 6.62-6.67 (1H, m), 6.76-6.80 (1H, m), 7.12-7.16 (1H, m), 7.85-7.90 (1H, m), 9.83 (1H, s).

[0281]

<u>製造例79.(5-(5-メチルーチオフェン-2-イルメチル)-チオフェン-2-イル)-メタノール</u>

製造例78に記載の5- (5-メチルーチオフェンー2-イルメチル) ーチオフェンー

2-カルバルデヒド(790mg, 3.56mmol)のテトラヒドロフラン(5mL)溶液に水素化アルミニウムリチウム(41mg, 1.06mmol)を加え、室温で10分攪拌した。反応液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層をシリカゲルを敷いたグラスフィルターで濾過し、ろ液を減圧留去して、標記化合物(640mg, 2.86mmol, 80.3%)を淡褐色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.36 (3H, s), 4.20 (2H, s), 4.52 (2H, d, J=6.0Hz), 5.33 (1H, t, J=6.0Hz), 6.56-6.63 (1H, m), 6.66-6.76 (3H, m).

[0282]

<u>製造例80. (5-[1, 3]ジオキソラン-2-イルーチオフェン-2-イル)-(5-</u>メチルーフラン-2-イル)ーメタノール

製造例 7 7 と同様の手法のより、2-(5-プロモーチオフェン-2-イル)-[1, 3]ジオキソラン (4.0g, 17mmol) および 5-メチルーフラン-2-カルバルデヒド (1.9g, 17mmol) から標記化合物 (4.2g, 16mmol) を赤褐色油状物として得た。

H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.22 (3H, s), 3.89-3.96 (2H, m), 3.98-4.0 6 (2H, m), 5.83 (1H, d, J=4.8Hz), 5.96-6.02 (2H, m), 6.11-6.13 (1H, m), 6.22-6.24 (1H, m), 6.82-6.84 (1H, m), 7.02-7.05 (1H, m).

[0283]

<u>製造例81.5-(5-メチルーフラン-2-イルメチル)-チオフェン-2-カルバル</u> デヒド

製造例 7 8 と同様の手法により、製造例 8 0 に記載の 5-[1, 3]ジオキソランー 2-4ルーチオフェンー 2-4ル) -(5-3) チルーフランー 2-4ル) -(4.2 g, 16 mmol) から標記化合物 (400 mg, 1.9 mmol, 11.8%) を褐色油状物として得た。

H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 2.21 (3H, s), 4.24 (2H, s), 5.98-6.02 (1H, m), 6.12-6.14 (1H, m), 7.13 (1H, d, J=3.6Hz), 7.89 (1H, d, J=3.6Hz), 9.82 (1H, s).

[0284]

<u>製造例82.(5-(5-メチルーフラン-2-イルメチル)-チオフェン-2-イル)</u> -メタノール

製造例 7 9 と同様の手法により、製造例 8 1 に記載の 5-(5-メチルーフラン-2- イルメチル) ーチオフェンー 2- カルバルデヒド(400 mg, 1.9 mmol) から標記化合物 (210 mg, 1.0 mmol, 52.6%) を褐色油状物として得た。 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.20 (3H, s), 4.05 (2H, s), 4.53 (2H, d, J= 5.6Hz), 5.33 (1H, t, J=5.6Hz), 5.94-5.98 (1H, m), 6.02 (1H, d, J=2.8Hz), 6.70-6.77 (2H, m),

[0285]

製造例 8 3. ベンゾフラン-2-4ル-(5-[1, 3]ジオキソラン-2-4ル-チオフェン-2-4ル) -メタノール

製造例 7 7 と同様の手法のより、2-(5-プロモーチオフェン-2-イル)-[1, 3]ジオキソラン(6.0g,26mmol)およびベンプフラン-2-カルバルデヒド(3.8g,26mmol)から標記化合物(7.2g,23.8mmol,91.5%)を黄色油状物として得た。

H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 3.88-4.06 (4H, m), 5.98 (1H, s), 6.08-6.1 (1H, m), 6.59 (1H, d, J=5.2Hz), 6.78 (1H, s), 6.95 (1H, d, 3.6Hz), 7.07 (1H, d, J=3.6Hz), 7.20-7.30 (2H, m), 7.52 (1H, d, J=8.0Hz), 7.61 (1H, d, J=7.2Hz).

[0286]

製造例84.(5-ベンゾフラン-2-イルメチル-チオフェン)-メタノール

製造例 7.8 と同様の手法により、製造例 8.3 に記載のベンゾフランー 2-4 ルー (5-1) (3.0 g) タンオキソランー 2-4 ルーチオフェンー 2-4 ル) ーメタノール (3.0 g, 9

出証特2004-3100001

. 9 mm o 1) から標記化合物 (1. 3 g, 5. 4 mm o 1, 5 4. 5 %) を褐色油状物として得た。この油状物 (1. 2 g) を用いて製造例 7 9 と同様の手法により標記化合物 (900 mg, 3. 7 mm o 1, 6 8. 5 %) を褐色油状物として得た。

H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.32 (2H, s), 4.55 (2H, d, J=5.6Hz), 5.36 (1H, t, J=5.6Hz), 6.67 (1H, s), 6.80 (1H, d, J=3.2Hz), 6.83 (1H, d, J=3.2Hz), 7.17 (2H, m), 7.50 (1H, d, J=8.0Hz), 7.56 (1H, d, J=7.2Hz).

[0287]

製造例85.キノリンー6-カルボキシリックアシッド シアノメチルーアミド

製造例86.1-フェニル-1H-ピロール-3-カルバルデヒド

製造例 6 6 と同様の手法により、2, $5-ジメトキシーテトラヒドロフランー3ーカルバルデヒド(2.0g, 12.5 m m o l)およびアニリン(9 3 0 m g, 1 0 m m o l)から標記化合物(1.2, 7.0 m m o l, 7 0%)を褐色油状物として得た。 <math>^{1}$ H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) $_{\delta}$ (ppm):6.67-6.70 (1H, m), 7.32-7.39 (1H, m), 7.48-7.55 (3H, m), 7.65-7.70 (2H, m), 8.22-8.26 (1H, m), 9.77 (1H, s).

[0289]

[0288]

製造例87. C- (1-フェニル-1H-ピロール-3-イル) -メチルアミン

製造例 68 と同様の手法により、製造例 86 に記載の 1-7 ェニルー 1 H - ピロールー 3- カルバルデヒド(1.2g, 7.0 mm o 1) から標記化合物(580 mg, 3.3 7 mm o 1, 48.1%)を淡緑色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 3.58 (2H, s), 6.19-6.22 (1H, m), 7.16-7. 22 (2H, m), 7.24-7.28 (1H, m), 7.38-7.44 (2H, m), 7.47-7.52 (2H, m).

[0290]

<u>製造例88. キノリン-6-カルボキシリックアシッド(5ープロモーフラン-2-イル</u>メチル) -アミド

実施例 43 と同様の手法により、 $C-(5-プロモーフラン-2- 4 \mu)$ ーメチルアミン (700 mg, 4.0 mmol およびキノリン-6-カルボキシリックアシッド <math>(700 mg, 4.0 mmol) から標記化合物 (1.0g, 3.0 mmol, 75.5%) を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.49 (2H, d, J=5.6Hz), 6.38-6.41 (1H, m), 6.50 (1H, d, J=3.6Hz), 7.60 (1H, dd, J=4.0, 8.4Hz), 8.06 (1H, d, J=8.8Hz), 8.17 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.44-8.48 (1H, m), 8.52 (1H, d, J=2.0Hz), 8.97 (1H, dd, J=1.6, 4.0Hz), 9.23 (1H, t, J=5.6Hz).

[0291]

<u>製造例89. (4-7ェノキシーペンジル)-カルバミックアシッド フェニルエステル</u> 製造例7に記載された3-7ェノキシペンジルアミン(0.5g, 2.5 mmol) およびトリエチルアミン(0.35 mL, 2.5 mmol) をフェニル クロロホルメート(0.29 mL, 2.3 mmol) のテトラヒドロフラン(10 mL)溶液に、氷冷下滴下した後、室温で4時間攪拌した。反応液を飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出して濃縮

し、標記化合物(0.7g, 2.2mmol, 88%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.24 (2H, d, J=6.0 Hz), 6.87-7.49 (14H, m), 8.29 (1H, t, J=6.0 Hz).

[0292]

製造例90.3-アミノ-2-プロモピリジン

2-プロモー3-ニトロピリジン(3g, 15mmol)をテトラヒドロフラン(15mL)および水(5mL)の混合溶液に溶解し、鉄粉(1g, 18mmol)および塩化アンモニウム(2g, 37mmol)を加えて60℃から70℃で5時間攪拌した。反応終了後、反応液をセライトろ過し、飽和食塩水を加えて酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:4)で精製し、標記化合物(2. 6g, 15mmol、定量的)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm): 5.47 (2H, brs), 7.07-7.09 (2H, m), 7.54 (1H, dd, J=2.0, 3.6Hz).

[0293]

製造例 9 1. (2-プロモーピリジン-3-イル)カルバミックアシッド エチルエステル 製造例 9 0 に記載の 3-アミノ-2-プロモピリジン (1. 4 g, 8. 1 mm o 1)をピリジン (1 0 m L) に溶解し、氷冷下エチル クロロホルメート (0. 9 3 m L, 9. 7 mm o 1)を滴下して室温で 2 時間攪拌した。反応終了後、反応液を飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:4)で精製し、標記化合物 (0.56g, 2.3 mm o 1, 28%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm): 1.22 (3H, t, J=7.2Hz), 4.12 (2H, q, J=7.2Hz), 7.43 (1H, dd, J=4.8, 8.0Hz), 7.92 (1H, dd, J=1.6, 8.0Hz), 8.17 (1H, dd, J=1.6, 4.8Hz), 9.10 (1H, brs).

[0294]

製造例 9 2. (2-トリメチルシラニルエチニルーピリジン-3-イル)カルバミックアシッド エチルエステル

製造例 91 に記載の(2-70 エーピリジン-3-4ル)カルバミックアシッド エチルエステル(395 mg, 1.6 mm o 1)、ジクロロビス(トリフェニルフホスフィン)パラジウム(II)(20 mg, 0.028 mm o 1)、トリエチルアミン(0.25 mL, 1.8 mm o 1)、ヨウ化銅(I)(10 mg, 0.05 mm o 1)およびトリメチルシリルアセチレン(0.131 mL, 2.4 mm o 1)の混合物を封管に入れ、100 にて 4 時間加熱した。反応終了後、反応混合物を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン= 1:2)で精製し、標記化合物(0.42 g, 1.6 mm o 1,定量的)を得た。

 ^{1}H -NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm): 0.24 (9H, s), 1.21 (3H, t, J=7.2Hz), 4.12 (2 H, q, J=7.2Hz), 7.38 (1H, dd, J=4.8, 8.4Hz), 7.88-7.96 (1H, m), 8.29 (1H, dd, J=1.6, 4.8Hz), 8.82 (1H, brs).

[0295]

製造例93.1H-ピロロ[3,2-b]ピリジン

製造例 92 に記載の(2-hリメチルシラニルエチニルーピリジン-3-4ル)カルバミックアシッド エチルエステル (0.42g,1.6mmol) をエタノール (8mL) に溶解し、ナトリウムエトキシド (204mg,3mmol) を加え、加熱還流下、1時間攪拌した。反応終了後、反応液を飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮して得られた固体を溶媒(ジエチルエーテル:ヘキサン=1:2)で洗い、標記化合物 (0.12g,1mmol,63.5%) を得た。 1 H-NMR Spectrum $(DMSO-d_6)$ δ (ppm):6.50-6.54 (1H,m),7.06 (1H,dd,J=4.8,8.4Hz).7.58-7.62 (1H,m),7.72-7.76 (1H,m),8.26-8.30 (1H,m),11.2 (1H,brs).

[0296]

<u>製造例94.2-(2-シアノエチル)3,3-ジアミノプロペノイックアシッド エチルエステル)</u>

(1-x)キシホルムイミドイル) 1-yセティックアシッド エチルエステル塩酸塩(50g, 0.26mol)をアンモニアーエタノール溶液(300ml;室温にて、アンモニアガスをエタノールに飽和させて調製した)に懸濁し、室温にて4時間撹拌した。反応終了後、析出した塩を濾去、そのろ液を室温にて1/30ml;塩酸含有量7.5%)を加え、減圧濃縮することにより3, 3-ジアミノーアクリリックアシッド エチルエステル塩酸塩(40g, 0.24mol, 92%)を固体として得た。

得られた3,3-ジアミノーアクリリックアシッド エチルエステル塩酸塩(2.2 g,13.2 mmol)をテトラヒドロフラン(40 mL)に懸濁し、トリエチルアミン(2 mL,14.3 mmol)およびアクリロニトリル(1.2 mL,19.3 mmol)を加え、6時間加熱還流した。反応終了後、生じたトリエチルアミン塩酸塩を濾去し、ろ液を濃縮して標記化合物(0.6 g,3.3 mmol,25%)を得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.26 (3H, t, J=7.2Hz), 2.42-2.49 (2H, m), 2. 50-2.57 (2H, m), 4.12 (2H, q, J=7.2Hz), 4.22 (2H, brs), 6.45 (2H, brs).

[0297]

製造例95.2,6-ジアミノー4,5-ジヒドロニコチニックアシッド エチルエステル

製造例94に記載の2-(2-シアノエチル)3,3-ジアミノプロペノイックアシッド エチルエステル(0.55g,3mmol)のテトラヒドロフラン(7mL)溶液を水素化ナトリウム(208mg,5.2mmol,60% in oil)のテトラヒドロフラン(7mL)懸濁液に滴下し、加熱還流下、19時間20分攪拌した。反応終了後、反応液を氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮して標記化合物の粗精製物(0.188g,1mmol,34%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.27 (3H, t, J=7.2Hz), 2.28-2.34 (2H, m), 2. 46-2.52 (2H, m), 4.14 (2H, q, J=7.2Hz).

[0298]

製造例96.2.6-ジアミノーニコチニックアシッド エチルエステル

製造例 95 に記載の 2, 6-ジアミノー4, 5-ジヒドロニコチニックアシッド エチルエステル (4.5 g, 24.6 mm o 1) のテトラヒドロフラン (300 mL) 溶液に <math>2, 3-ジクロロ-5, 6-ジシアノ-1, 4-ベンゾキノン (5.6 g, 24.7 mm o 1) を加え、室温で <math>40 分攪拌した。次に反応液を濃縮して得られた残渣を NH シリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル) で精製して目的物の固体を得た。この固体をヘキサンで洗い、乾燥して標記化合物 (3.1 g, 17.1 mm o 1, 69.5%) を 得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.35 (3H, t, J=7.2Hz), 4.27 (2H, q, J=7.2Hz), 4.60 (2H, brs), 5.82 (1H, d, J=8.4Hz), 7.90 (1H, d, J=8.4Hz).

[0299]

製造例97.2,6-ジアミノーニコチニックアシッド

製造例96に記載の2,6ージアミノーニコチニックアシッド エチルエステル (2g,11mmol)をエタノール (15mL)に溶解し、1N水酸化ナトリウム水溶液 (15mL)を加え、加熱還流下、2時間攪拌した。反応液を室温まで戻した後、エタノールを留去して濃縮し、残留物を氷冷し、1N塩酸で中和した。析出した固体を濾取し、水洗した後、乾燥して標記化合物 (1.72g,11mmol,定量的)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 5.70 (1H, d, J=8.4Hz), 6.31 (2H, brs), 6.5 8-7.12 (1H, brs), 7.62 (1H, d, J=8.4Hz).

[0300]

製造例98.2,6-ジアミノ-5-ヨード-ニコチニックアシッド エチルエステル

製造例 9 6 に記載の 2, 6 ージアミノーニコチニックアシッド エチルエステル(1.4 g, 7.7 mm o 1)のN, Nージメチルホルムアミド(15 mL)溶液にNーヨードスクシンイミド(2.09 g, 9.3 mm o 1)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液をチオ硫酸ナトリウム五水和物の飽和水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1)で精製して標記化合物(0.84 g, 2.7 mm o 1, 35.5%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.36 (3H, t, J=7.2Hz), 4.27 (2H, q, J=7.2Hz),

5.10 (2H, brs), 8.23 (1H, s). [0 3 0 1]

<u>製造例99.6-アミノー1H-ピロロ[2,3-b]ピリジン-5-カルボキシリックア</u>シッド エチルエステル

エトキシアセチレン (0.7 mL, 40% ヘキサン溶液, 2.83 mm o 1) に氷冷下カテコールボラン (2.7 mL, 1 Mテトラヒドロフラン溶液, 2.7 mm o 1) を滴下し、1時間室温にて攪拌した。さらに70℃で加熱して2時間攪拌し、室温に戻した。この反応液に製造例98に記載の2, 6-ジアミノ-5-ヨードーニコチニックアシッドエチルエステル (415 mg, 1.35 mm o 1) のテトラヒドロフラン (5.5 mL)溶液、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (48 mg, 0.042 mm o 1) および水酸化ナトリウム (160 mg, 4 mm o 1, 粉末)を加え、加熱還流下、7時間<math>30分攪拌した。再び反応液を室温にもどし、2N塩酸 (4.7 mL, 9.4 mm o 1)を加えて60時間室温にて攪拌した。反応終了後、反応液を留去してジエチルエーテルを用いて分液を行った。水層を分取して氷冷下5N水酸化ナトリウム水溶液で中和した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥して濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン-2:1)で精製し、標記化合物 (97 mg, 0.47 mm o 1, 35%)を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.41(3H, t, J=7.2Hz), 4.36(2H, q, J=7.2Hz), 6 .28-6.42(3H, m), 6.99-7.02(1H, m), 8.49(1H, s), 9.19(1H, brs).

[0302]

製造例 100.2-シアノ-3-ヒドロキシ-アクリル酸 エチルエステル カリウム塩シアノ酢酸 エチルエステル(13.2g、117mmol)およびギ酸 エチルエステル(30g、405mmol)のエタノール(20mL)溶液をカリウムエトキシド(9.8g、116mmol)のエタノール(180mL)溶液に加え、加熱還流下、2時間攪拌した。反応液を室温に戻し、析出した固体を濾取、乾燥して標記化合物(18g、100mmol, 85%)を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.13 (3H, t, J=7.2 Hz), 3.96 (2H, q, J=7.2 Hz), 9.18 (1H, s).

[0303]

<u>製造例101.1- (ピロリジノ) -2- (2-カルベトキシー2-シアノエチレン) シ</u>クロペンテン

製造例 100 に記載の2-シアノ-3-ヒドロキシーアクリル酸 エチルエステル カリウム塩(18g, 0.1mol)をジクロロメタン(80mL)に溶解し、5塩化リン(<math>20.9g, 0.1mol)を加え、加熱還流下、2時間攪拌した。反応終了後、ジクロロメタンを留去して得られた残渣を減圧蒸留に付し、エチル (クロロメチレン)シアノアセテート(9.5g, 56mmol)を得た。

得られたエチル (クロロメチレン)シアノアセテート(9.5g,56 mmol)のジクロロメタン(20 mL)溶液を1-ピロリジノシクロペンテン(10.2g,74 m mol)およびトリエチルアミン(10 mL,72 mmol)のジクロロメタン(200 mL)溶液に-20℃から-25℃で攪拌しながら滴下した。室温で50分攪拌し、水(20 mL)を加えてさらに5分攪拌した。反応混合物を分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮して標記化合物(6g,23 mmol,23%)を得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.19 (3H, t, J=7.2 Hz), 1.76-1.86 (2H, m), 1.86-2.04 (4H, m), 2.73 (2H, t, J=7.6 Hz), 2.88 (2H, t, J=7.2 Hz), 3.60-3.71 (4H, m), 4.09 (2H, q, J=7.2Hz), 7.97 (1H, brs).

[0304]

<u>製造例102.1-アミノー2-(2-カルベトキシー2-シアノエチレン)シクロペン</u>テン

製造例 101 に記載の 1-r ミノー 2-(2-) ルベトキシー 2- シアノエチレン)シクロペンテン(6g, 23mmo1)をアンモニアで飽和させたエタノール(75mL,アンモニアガスを用いて室温にて飽和させた)に溶解し、室温で 19 時間攪拌した。反応液を濃縮して標記化合物(4.8g, 23mmo1, 定量的)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 1.21 (3H, t, J=7.2 Hz), 1.74-1.83 (2H, m), 2.48-2.54 (2H, m), 2.72-2.78 (2H, m), 4.12 (2H, q, J=7.2Hz), 8.09-8.47 (1H, brs).

[0305]

<u>製造例103</u>, 2-アミノ-6, 7-ジヒドロ-5H-シクロペンタ[b]ピリジン-<math>3-カルボキシリックアシッド エチルエステル

製造例 102に記載の1-アミノ-2-(2-カルボエトキシ-2-シアノエチレン) シクロペンテン (0.8g, 3.9 mmo1) をエタノール (27mL) に溶解し、ナトリウムエトキシド (0.12g, 1.8 mmo1) を加え、加熱還流下、16時間攪拌した。反応混合物を室温に戻し、飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン=1:2) で精製し、標記化合物 (0.63g, 3.1 mmo1, 79%) を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.38 (3H, t, J=7.2Hz), 2.04-2.13 (2H, m), 2. 79-2.88 (4H, m), 4.32 (2H, q, J=7.2 Hz), 6.16-6.32 (2H, brs), 7.96 (1H, s).

[0306]

製造例 104. 2-アミノー6, 7-ジヒドロ-5H-シクロペンタ[b] ピリジンー3 ーカルボキシリックアシッド

製造例 103 に記載の2-アミノ-6, 7-ジヒドロ-5H-シクロペンタ[b]ピリジン-3-カルボキシリックアシッド エチルエステル <math>(0.2g,0.97mmol)をエタノール (15mL) に溶解し、1N水酸化ナトリウム水溶液 (7.5mL) を加えて 100 にて 30 分加熱した。反応液を室温まで戻した後氷冷し、1N 塩酸で中和した。析出した固体を濾取、水洗した後乾燥して標記化合物 (143mg,0.8mmol,83%) を得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.94-2.03 (2H, m), 2.71-2.76 (4H, m), 7.84 (1H, s).

[0307]

製造例105.2-アミノー6-クロローニコチニックアシッド

2, 6-ジクロローニコチニックアシッド (0.38g, $2\,\mathrm{mmol}$) およびヨウ化銅 (I) ($7\,2\,0\,\mathrm{mg}$, $3.8\,\mathrm{mmol}$) を $-\,7\,8\,\mathrm{C}$ で封管中の液体アンモニア (約 $2\,0\,\mathrm{m}$ L) に加え、 $2\,5$ 時間加温 (油浴の温度は $1\,1\,5\,\mathrm{C}$) した。油浴の温度を $1\,2\,5\,\mathrm{C}$ に上げ、さらに $1\,4$ 時間 $3\,0\,\mathrm{分加温}$ した。反応混合物を室温に戻し、アンモニアを留去した。メタノールを加えて不溶物を濾去し、ろ液を濃縮して標記化合物 (0.25g, 1.45 m mol, $7\,2\,\mathrm{S}$) を固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆)δ(ppm): 6.63 (1H, d, J=8.0 Hz), 7.55 (2H, brs), 8.02 (1H, d, J=8.0 Hz).

[0308]

製造例 106.2-rミノー6-クロロ-N-(1-(3-フルオロ-ベンジル)-1-H-ピロ-ル-3-イルメチル)-ニコチナミド

製造例105に記載の2-アミノー6-クロローニコチニックアシッド(100mg、

 $0.58\,\mathrm{mmol}$)、トリエチルアミン($0.194\,\mathrm{mL}$, $1.39\,\mathrm{mmol}$) およびベンゾトリアゾールー1-4ルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート($308\,\mathrm{mg}$, $0.696\,\mathrm{mmol}$)をN, Nージメチルホルムアミド($3\,\mathrm{mL}$)に溶解させ、製造例 $68\,\mathrm{kcll}$ 載のC-(1-(3-7))ルオローベンジル) $-1\,\mathrm{H-}$ ピロールー3-4ル)ーメチルアミン($142\,\mathrm{mg}$, $0.695\,\mathrm{mmol}$)を加え、室温で $15\,\mathrm{時間}\,10$ 分攪拌した。反応終了後、反応液を飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1)で精製し、標記化合物($0.14\,\mathrm{g}$, $0.39\,\mathrm{mmol}$, 67%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.42 (2H, d, J=4.8Hz), 5.02 (2H, s), 5.99-6. 09 (1H, m), 6.16-6.18 (1H, m), 6.56 (1H, d, J=8.0 Hz), 6.57 (2H, brs), 6.64-6. 68 (2H, m), 6.78-6.83 (1H, m), 6.91-6.94(1H, m), 6.96-7.02 (1H, m), 7.27-7.3 3 (1H, m), 7.49 (1H, d, J=8.0 Hz).

[0309]

製造例107.キノキサリンー6ーカルボキシリックアシッド

キノキサリンー 6 ーカルボキシリックアシッド メチルエステル(2084mg, 11.07mmol)のエタノール溶液(25mL)に1N水酸化ナトリウム水溶液(25mL)を加え、加熱還流下、4時間攪拌した。反応混合物に1N塩酸を加え pH を4 に調整した後、析出した固体を濾取し、水およびイソプロパノールで洗浄後、乾燥することにより標記化合物(1477mg, 8.479mmol, 76.6%)を固体として得た。 ^1H-NMR Spectrum ($DMSO-d_6$) δ (ppm): 8.18 (1H, d, J=8.4Hz), 8.29 (1H, dd, J=8.4, 1.2Hz), 8.61 (1H, d, J=1.2Hz), 9.00-9.07 (2H, m).

[0310]

 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm) ; 2.64 (3H, s), 3.89 (3H, s), 6.63 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.91 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.47 (1H, d, J=2.0Hz).

[0311]

<u>製造例109.4ーオキソー1,4ージヒドローシンノリンー6ーカルボキシリックアシッド メチルエステル</u>

水冷下、3-アセチルー4-アミノーベンゾイックアシッド メチルエステル(2063mg,10.68mmol)の酢酸(39mL)溶液に、硫酸(6.5mL)を加え、次いで亜硝酸ナトリウム(922mg,13.35mmol)の水溶液(6.5mL)を加え、水冷下1時間、室温で2日間攪拌した。反応混合物を半分量になるまで濃縮し、水を加え、ついで氷冷下2N水酸化ナトリウム水溶液を加え、pHを5に調整した。不溶物を濾別後、み液を酢酸エチルで抽出し、有機層を硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮した。得られた残渣にジエチルエーテルを加え固体化させ、得られた固体をジエチルエーテルで洗浄し、標記化合物365mg(1.78mmol, 16.6%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.88 (3H, s), 7.66 (1H, d, J= 8.8Hz), 7.82

(1H, s), 8.24 (1H, d, J=8.8Hz), 8.58 (1H, s), 13.7(1H, brs).

[0312]

製造例110.4-クロローシンノリンー6-カルボキシリックアシッド メチルエステル

4-3+3-1, 4-3ビドローシンノリンー6-3ルボキシリックアシッド メチルエステル (212 mg, 1.04 mol) にチオニルクロリド (5 mL, 68.5 mmol) およびN, N-3メチルホルムアミド (3 滴)を加え、加熱還流下、1.15時間攪拌した。反応混合物にトルエンを加え、減圧濃縮した。残渣に酢酸エチルを加え、有機層を氷水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、標記化合物(192 mg, 0.862 mmol, 82.9%)を得た。このものは精製することなく次の反応に用いた。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.97 (3H, s), 8.43 (1H, d, J=8.8Hz), 8.66 (1H, d, J=8.8Hz), 8.72 (1H, s), 9.73 (1H, s).

[0313]

製造例111.シンノリンー6-カルボキシリックアシッド メチルエステル

4-クロローシンノリン-6-カルボキシリックアシッド メチルエステル(192mg, 0.863mmo1)のジメチルスルホキシド(30mL)溶液にギ酸ナトリウム(70mg, 1.04mmo1)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(198mg, 0.702mmo1)およびN, N-ジイソプロピルエチルアミン(0.21mL, 1.21mmo1)を加え、90℃で1.5時間撹拌した。室温まで冷却後、水を加え酢酸エチル抽出し、有機層を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮した。得られた固体をジエチルエーテルで洗浄後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標記化合物(16mg, 0.089mmo1, 10%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm) : 4.03 (3H, s), 7.97 (1H, dd, J=0.8, 6.0Hz), 8.4 2 (1H, J=0.8, 8.0Hz), 8.59-8.63 (2H, m), 9.43(1H, dd, J=0.8, 6.0Hz).

[0314]

製造例112.4ークロローキナゾリンー6ーカルボキシリックアシッド エチルエステル

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.34(3H, t, J=7.2Hz), 4.35 (2H, q, J=7.2Hz), 7.78 (1H, d, J=8.4Hz), 8.29 (1H, dd, J=2.0, 8.4Hz), 8.37 (1H, s), 8.64 (1H, d, J=2.0Hz).

[0315]

製造例113. キナゾリン-6-カルボキシリックアシッド エチルエステル

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDC13) δ (ppm) : 1.47 (3H, t, J=7.6Hz), 4.48 (2H, t, J=7.6Hz), 8.11 (1H, d, J=8.8Hz), 8.53 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.71 (1H, d, J=2.0Hz), 9.42 (1H, s), 9.52 (1H, s).

[0316]

製造例114. キナゾリンー6-カルボキシリックアシッド

キナゾリンー 6-カルボキシリックアシッド エチルエステル(79mg, 0.391mmo1)のエタノール(4mL)溶液に1N水酸化ナトリウム水溶液(4mL)を加え、1時間室温で攪拌した。反応混合物に1N塩酸を加えpHを4に調整し、減圧濃縮した。残渣にエタノールを加え、有機層を濃縮した。残渣を酢酸エチルーテトラヒドロフラン混合溶媒に溶解し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、キナゾリンー6-カ

ルボキシリックアシッド $(15 \, \text{mg}, 0.086 \, \text{mmol}, 22\%)$ を得た。このものは精製することなく次の反応に用いた。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 8.09 (1H, d, J=8.8Hz), 8.44 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.83 (1H, d, J=2.0Hz), 9.39 (1H, s), 9.79 (1H, s).

[0317]

<u>製造例115.2ーメチルーベンゾオキサゾールー6ーカルボキシリックアシッド メチ</u>ルエステル

4-アミノ-3-ヒドロキシーベンゾイックアシッド メチルエステル(2085mg 12.47mmmol)のキシレン(200mL)溶液に、アセチルクロリド(1.06mL, 14.96mmol)、ピリジニウム <math>p-トルエンスルホネート(940mg, 3.74mmol)およびトリエチルアミン(2.09mL, 14.96mmol)を加え、加熱還流下8.5時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)により精製し、標記化合物(1917mg, 10.02mmol, 80.4%)を得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm) : 2.69 (3H, s), 3.96 (3H, s), 7.68 (1H, d, J=8.4 Hz), 8.05 (1H, dd, J=1.2, 8.4Hz), 8.17 (1H, d, J= 1.2Hz).

[0318]

製造例116.2-メチル-ベンゾオキサゾール-6-カルボキシリックアシッド

2-メチルーベンゾオキサゾールー6-カルボキシリックアシッド メチルエステル(301 mg, 1.57 mm o1)のエタノール(10 mL)溶液に、2 N水酸化ナトリウム水溶液(10 mL)を加え、室温で2 時間攪拌した。反応混合物に2 N 塩酸を加え p H を 4 に調整し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮し、標記化合物(270 mg, 1.52 mm o1, 97%)を得た。このものは精製することなく次の反応に用いた。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.64 (3H, s), 7.73 (1H, d, J=8.0Hz), 7.93(1 H, dd, J=1.2, 8.0Hz), 8.15 (1H, d, J= 1.2Hz).

[0319]

製造例 117.5-(2,4-i) ファント 2.4-i アント 2.4-i アンド 2.4-i

 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm) : 5.54 (1H, d, J=3.6Hz), 6.90-7.03 (2H, m), 7.2 1 (1H, d, J=3.6Hz), 7.24-7.31 (1H, m), 9.40 (1H, s).

[0320]

<u>製造例118. C-(5-(2, 4-ジフルオローフェノキシ)-フランー2-イル)-</u>メチルアミン

5-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-フラン-2-カルバルデヒド(2060mg,9.19mmol)の7Nアンモニア/メタノール溶液(100mL)溶液に、ラネーニッケル(5.9g)を加え、水素雰囲気下、室温にて24時間撹拌した。反応液をセライト濾過し、ろ液を減圧濃縮した。残渣を<math>NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン一酢酸エチル系)で精製し、標記化合物(1814mg,88.06mmol,87.7%)を黄色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.70 (2H, brs), 3.55 (2H, s), 5.55 (1H, d, J=3.2Hz), 6.13 (1H, d, J=3.2Hz), 7.05-7.22 (1H, m), 7.21-7.28(1H, m), 7.43-7.

50(1H, m).

[0321]

製造例 119.5-(2,5-i)フルオローフェノキシ)ーフランー2ーカルバルデヒド 2,5-iフルオロフェノール(3360 mg, 25.83 mm o 1)のN, N-i メチルホルムアミド(60 mL)溶液に、水素化ナトリウム(1032 mg, 25.83 mm o 1,60% in o i 1)を加え1時間攪拌した。反応液に5-iプロモー2-iフラアルデヒド(3826 mg, 21.52 mm o 1)を加え、60%で12時間攪拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー((1104 mg, (1104 mg, (22.9%) を得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm) : 5.67 (1H, d, J=3.6Hz), 6.93-7.04 (2H, m), 7.1 5-7.22(1H, m), 7.24 (1H, d, J=3.6Hz), 9.43 (1H, s).

[0322]

<u>製造例120.C-(5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-フラン-2-イル)-</u> メチルアミン

製造例118と同様の手法により、5-(2,5-i)フルオローフェノキシ)ーフラン-2-iカルバルデヒド(2402mg, 11.65mmol) から標記化合物(2353mg, 10.50mmol, 97%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 1.72 (2H, brs), 3.56 (2H, s), 5.71 (1H, d, J=3.2Hz), 6.17 (1H, d, J=3.2Hz), 7.01-7.12 (2H, m), 7.41-7.50 (1H, m).

[0323]

製造例121.2-ベンジルオキシーチオフェン

水冷下、ベンジルアルコール(3.45mL, 33.3mmol)の1,2ージメトキシエタン(80mL)溶液に、n-プチルリチウム(2.6Mへキサン溶液,13.5mL,33.3mmol)を滴下し、10分攪拌した。塩化銅(I)(5210mg,49.45mmol)を加え、水冷下10分攪拌した後、室温で2.5時間攪拌した。さらに2ーヨードチオフェン(4995mg,23.78mmol)およびピリジン320mLを加え、加熱還流下、13時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、1N塩酸、亜硫酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン一酢酸エチル系)により精製し、標記化合物(420mg,2.21mmol,9.5%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm) : 5.08 (2H, s), 6.28 (1H, dd, J=1.6, 4.0Hz), 6.5 7 (1H, dd, J=1.6, 5.6Hz), 6.71 (1H, dd, J=4.0, 5.6Hz), 7.30-7.47 (5H, m).

[0324]

製造例122.5ーベンジルオキシーチオフェンー2ーカルボニトリル

窒素雰囲気下、2-ベンジルオキシーチオフェン(184 mg, 0.967 mm o 1)のジエチルエーテル(4 mL)溶液に、-78 \mathbb{C} にてn-ブチルリチウム(2.47 M へキサン溶液,0.47 mL, 1.16 mm o 1)を加えた後、氷冷下で1.5 時間攪拌した。再び-78 \mathbb{C} に冷却し、N,N-ジメチルホルムアミド(487 μ 1 , 4.8 4 mm o 1)を加え、室温に昇温しながら45 分攪拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、シリカゲルで濾過し、ろ液を減圧濃縮し、5-ベンジルオキシーチオフェン-2-カルバルデヒド(171 mg)を得た。

得られた 5-ベンジルオキシーチオフェンー 2-カルバルデヒド(171mg)をN, N-ジメチルホルムアミド(4mL)に溶解し、ピリジン($82\mu1$, 1.02mmo1)およびヒドロキシルアミン塩酸塩(65mg, 0.94mmo1)を加え、60 で 30 分攪拌した後、氷冷し1, 1, -カルボニルジイミダゾール(635mg, 3.92mmo1)を加え、再度 60 ℃に昇温して 35 分攪拌し、トリエチルアミン(272

 μ 1. 96 mm o 1) を加えさらに30分攪拌した。反応混合物を室温まで冷却し、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層をシュウ酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)により精製し、標記化合物(30 mg, 0.14 mm o 1, 14%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl3) δ (ppm) : 5.15 (2H, s), 6.28 (1H, d, J=4.0Hz), 7.32 (1H, d, J=4.0Hz), 7.38-7.48 (5H, m).

[0325]

<u>製造例123.2-(5-(3-フルオローベンジル)-フラン-2-イル)-[1,3]</u> ジオキソラン

[0326]

製造例124.5-(3-フルオローベンジル)-フラン-2-カルバルデヒド

2-(5-(3-7)ルオローベンジル)-フランー2-イル)-[1,3]ジオキランおよび2-(1,3-ジオキソラン-2-イル)フランの混合物(8033mg)のメタノール(80mL)溶液に、シュウ酸(22g, 115mmol)の水溶液(80mL)を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルで抽出し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)により精製し、標記化合物(4084mg, 20.0mmol, 34%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl3) δ (ppm) :4.07 (2H, s), 6.23 (1H, d, J=4.0Hz), 6.90-7.10 (3H, m), 7.18 (1H, d, J=4.0Hz), 7.25-7.37 (1H, m), 9.56 (1H, s).

[0327]

<u>製造例125.C-(5-(3-フルオローベンジル)-フラン-2-イル)-メチルア</u> <u>ミン</u>

製造例118と同様の手法により、5-(3-7)ルプレデヒド(4084 mg , 20.0 mmol)から標記化合物(4104 mg, 20.0 mmol, 100%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.60 (2H, brs), 3.31 (2H, s), 3.93 (2H, s), 5.97-6.11 (2H, m), 6.82-7.15 (3H, m), 7.20-7.41 (1H, m).

[0328]

<u>製造例126.2- (エトキシメチルーアミノ) -N- (5-フェノキシーチオフェン-</u>2-イルメチル) -ニコチナミド

 水で順次洗浄し、溶媒を減圧留去して、2-rミノ-N-(5-フェノキシ-チオフェン-2-イルメチル) -ニコチナミド(4999mg, 15.36mmol, 65%) を粗生成物として得た。

得られた2-rミノーN-(5-r)ェノキシーチオフェンー2-rルメチル)ーニコチナミド(602mg, 1.85mmol)のエタノール(40mL)溶液に、5,5-rジメチルヒダントイン(260mg, 2.04mmol)、37% ギ酸水溶液(3.00mL, 23.6mmol)を加え加熱還流下、1時間攪拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)により精製し、標記化合物(430mg, 1.12mmol, 61%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) :1.03 (3H, t, J=6.8Hz), 3.41 (2H, q, J=6.8Hz), 4.48 (2H, d, J=5.6Hz), 4.90 (2H, d, J=7.2Hz), 6.49 (1H, d, J=3.6Hz), 6.68 (1H, dd, J=4.8, 7.6Hz), 6.77 (1H, d, J=3.6Hz), 7.06-7.14 (3H, m), 7.33-7.38(2H, m), 7.94 (1H, dd, J=1.6, 7.6Hz), 8.19 (1H, dd, J=1.6, 4.8Hz), 8.91 (1H, t, J=7.2Hz), 9.16-9.20 (1H, m).

[0329]

<u>製造例127.2-クロロ-N-(5-フェノキシ-チオフェン-2-イルメチル)-ニ コチナミド</u>

2-クロロニコチニックアシッド(1182 mg, 7.50 mmo1)のN, N-ジメチルホルムアミド(3 mL)溶液にC-(5-フェノキシーチオフェン-2-イル)メチルアミン(1693 mg, 8.25 mmo1)、ベンゾトリアゾールー1-イルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(3987 mg, 9.0 mmo1)およびトリエチルアミン(2.5 mL, 18.0 mmo1)を加え、 $60 \ C$ にて $2 \ B$ 間攪拌した。反応混合物に水を加え酢酸エチルで抽出し、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、標記化合物(1181 mg, 3.43 mmo1, 46%)を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.51(2H, d, J=5.2Hz), 6.52 (1H, d, J=3.6Hz), 6.80 (1H, d, J=3.6Hz), 7.07-7.16 (3H, m), 7.30-7.45 (2H, m), 7.47 (1H, dd, J=4.8, 7.6Hz), 7.87 (1H, dd, J=1.6, 7.6Hz), 8.46 (1H, dd, J=1.6, 4.8Hz), 9.20 (1H, t, J=5.2Hz).

[0330]

<u>製造例128.2-(3-[1,2,3]トリアゾール-2-イループロピル)-イソインドール-1,3-ジオン</u>

1H-1, 2, 3-トリアゾール(2000 mg, 28.96 mm o 1)のN, N-ジメチルホルムアミド(60 mL)溶液に、水素化ナトリウム(1159 mg, 28.96 mm o 1, 60% in o i 1)を加え30 分攪拌した。この中にN-(3-プロモプロピル)フタルイミド(7057 mg, 26.32 mm o 1)およびヨウ化カリウム(431 mg, 2.63 mm o 1)を加え、70%にて3 時間攪拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ジクロロメタン-酢酸エチル系)により精製し、標記化合物(3526 mg, 13.75 mm o 1, 47%)を得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.19-2.28 (2H, m), 3.65 (2H, t, J=6.8Hz), 4.51 (2H, t, J=6.8Hz), 7.74 (2H, s), 7.80-7.89 (4H, m).

[0331]

製造例129.3-[1,2,3]トリアゾール-2-1ループロピルアミン

2-(3-[1, 2, 3]トリアゾールー2-イループロピル) -イソインドールー1, 3-ジオン (1782 mg, 6.95 mmol) のメタノールーテトラヒドロフラン混合 溶液 (5:4, 27mL) に、ヒドラジン一水和物 $(371 \mu l, 7.65 mmol)$

出証特2004-3100001

)を加え、室温で5日間攪拌した。メタノール8mLを加え、さらに加熱還流下、3.25時間攪拌した。反応混合物を濾過し、ろ液を濃縮した。得られた残渣をテトラヒドロフランに溶解しNHシリカゲルに吸着させ、NHシリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチルーメタノール系)により精製し、標記化合物(491mg, 1.36mmol, 19.6%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.85-1.93 (2H, m), 2.46-2.51 (2H, m), 4.4 2-4.52 (2H, m), 7.75 (2H, s).

[0332]

製造例130.3-ベンジルアミノーベンゾニトリル

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.33 (2H, m), 4.34 (1H, s), 6.79-6.83 (2H, m), 6.97 (1H, dt, J=1.2, 7.7Hz), 7.22 (1H, t, J=8.1Hz), 7.29-7.39 (5H, m).

[0333]

製造例131.4-フェニルアミノーベンゾニトリル

製造例 130 と同様の手法により、4-プロモーベンゾニトリル(500 mg, 2.7 5 mm o 1)およびフェニルアミン(300 μ 1, 3.30 mm o 1)から標記化合物(460 mg, 2.37 mm o 1, 86%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 6.04 (1H, s), 6.97 (2H, d, J=8.8Hz), 7.12 (1H, t, J=7.3Hz), 7.17 (2H, d, J=7.7Hz), 7.36 (2H, t, J=7.5Hz), 7.48 (2H, d, J=8.8Hz).

[0334]

製造例132.4ーベンジルアミノーベンゾニトリル

製造例 130 と同様の手法により、4-プロモーベンゾニトリル(500 m g, 2.7 5 m m o 1)およびベンジルアミン(360 μ 1, 3.30 m m o 1)から標記化合物(472 m g, 2.27 m m o 1, 83%)を淡黄色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.38 (2H, d, J=5.5Hz), 4.58 (1H, s), 6.59 (2H, d, J=8.8Hz), 7.29-7.39 (5H, m), 7.42 (2H, d, J=8.8Hz).

[0335]

製造例133. キノリン-6-カルボキシリックアシッド 4-ベンジルアミノーベンジ ルアミド

製造例 132 に記載の 4-ベンジルアミノーベンゾニトリル(472 mg, 2.27 m o l)を 0 \mathbb{C} でテトラヒドロフラン(20 mL)に溶解させ、水素化アルミニウムリチウム(430 mg, 11.3 mm o l)を加えた。室温で終夜攪拌した後、0 \mathbb{C} で水(430 μ l)、5 N 水酸化ナトリウム水溶液(430 μ l)および水(1.29 mL)を順次加えた。反応溶液をセライトろ過した後、溶媒を減圧留去し、(4-アミノメチルーフェニル)-ベンジルアミン(475 mg, 2.24 mm o l, 99%)を油状物として得た。

得られた(4-アミノメチルーフェニル)ーベンジルアミン(162 mg, 0.763 mm o 1)、キノリンー6-カルボキシリックアシッド(132 mg, 0.736 mm o 1)、ベンゾトリアゾールー1-イルートリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(506 mg, 1.14 mm o 1)およびトリエチルアミン(319 μ 1, 2.29 mm o 1)をN, N-ジメチルホルムアミド(4.0 mL)に溶解させ、室温で2 時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水および

飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、標記化合物(224mg, 0.610mmol, 80%)を白色固体として得た。

 $^1\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.23 (2H, d, J=6.0Hz), 4.33 (2H, d, J=6.0Hz), 6.18 (1H, t, J=6.1Hz), 6.51 (2H, d, J=8.6Hz), 7.03 (2H, d, J=8.6Hz), 7.18 (1H, t, J=7.0Hz), 7.25-7.34 (4H, m), 7.58 (1H, dd, J=4.1, 8.3Hz), 8.04 (1H, d, J=8.8Hz), 8.16 (1H, dd, J=1.8, 9.0Hz), 8.43 (1H, d, J=7.0Hz), 8.49 (1H, d, J=2.0Hz), 8.95 (1H, dd, J=1.8, 5.0Hz), 9.04 (1H, t, J=5.5Hz).

[0336]

製造例134.2-(3-プロモーフェニル)-[1,3]ジオキソラン

3-プロモベンズアルデヒド(4.00g, 21.6mmol)、エタン-1, 2-ジオール(6.03mL, 108mmol)、トルエン-4-スルホニックアシッド 一水和物(186mg, 1.08mmol)をトルエン(80mL)に溶解し、加熱還流下、4時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を0℃で加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n+サン:酢酸エチル=n0:1)で精製し、標記化合物(n0:1)の精製し、標記化合物(n0:1)の指製し、標記化合物(n0:1)の

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.02-4.05 (2H, m), 4.07-4.13 (2H, m), 5.79 (1H, s), 7.23-7.27 (1H, m), 7.40 (1H, d, J=7.7Hz), 7.49 (1H, dt, J=1.1, 7.1Hz), 7.64 (1H. s).

[0337]

製造例135.2-(3-フェニルスルファニル-フェニル)-[1,3]ジオキソラン

 $^1 H-NMR$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.01-4.06 (2H, m), 4.09-4.14 (2H, m), 5.76 (1H, s), 7.22-7.39 (8H, m), 7.48 (1H, s).

[0338]

製造例136.3-フェニルスルファニルーベンズアルデヒド

製造例 135 に記載の2-(3-7ェニルスルファニルーフェニル) -[1,3]ジオキソラン (396 mg, 1.53 mm o 1) をエタノール (5 mL)、水 (5 mL)、 大トラヒドロフラン (5 mL) および硫酸 (1 mL) の混合溶液に溶解し、加熱還流下 2.5 時間攪拌した。反応溶液を 0 でに冷却して飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (へキサン:酢酸エチル= 20 : 1)で精製し、標記化合物 (323 mg, 1.51 mm o 1, 98%)を無色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 7.31-7.39 (3H, m), 7.41-7.50 (3H, m), 7.52 (1H, d, J=7.9Hz), 7.71 (1H, d, J=7.3Hz), 7.76 (1H, s), 9.94 (1H, s).

[0339]

製造例137.(3-フェニルスルファニルーフェニル)ーメタノール

製造例 $1 \ 3 \ 6$ に記載の 3 - 7 ェニルスルファニルーベンズアルデヒド($3 \ 2 \ 1$ m g $1 \ 1$. $4 \ 9 \ mm \ o \ 1$)をエタノール($6 \ mL$)に溶解し、 $0 \ \mathbb{C}$ で水素化ホウ素ナトリウム($1 \ \mathbb{C}$

13mg, 2.98mmol)を加え、室温で3時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製し、標記化合物(220mg, 1.02mmol, 68%)を無色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.73 (2H, s), 4.66 (1H, s), 7.18-7.37 (9H, m)

[0340]

<u>製造例138.2-(3-7ェニルスルファニルーベンジル)-イソインドールー1,3</u>-ジオン

製造例137に記載の(3-フェニルスルファニルーフェニル)ーメタノール(212 mg, 0.980 mm o l)、フタルイミド(144 mg, 0.980 mm o l)、ジエチルアゾジカルボキシレート(170 μ l, 1.08 mm o l)およびトリフェニルホスフィン(308 mg, 1.18 mm o l)をテトラヒドロフラン(4 m L)に溶解し、室温で終夜攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し、標記化合物(124 mg, 0.359 mm o l, 37%)を白色固体で得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 4.80 (2H, s), 7.17-7.36 (9H, m), 7.73 (2H, dd, J=2.9, 5.3Hz), 7.86 (2H, dd, J=2.9, 5.3Hz).

[0341]

製造例139.3-フェニルスルファニルーベンジルアミン

製造例138に記載の2-(3-7)エールスルファニルーベンジル)ーイソインドールー1,3ージオン(123 mg,0.356 mmol)をエタノール(3 mL)に溶解させ、0℃でヒドラジン一水和物(518 μ l,10.7 mmol)を加え、加熱還流下、2時間攪拌した。反応溶液に0℃で水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をN H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し、標記化合物(75 mg,0.35 m mol,98%)を無色油状物として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 3.83 (2H, s), 7.19-7.36 (9H, m).

[0342]

製造例140.2-(4-プロモーフェニル)-[1,3]ジオキソラン

4ープロモーベンズアルデヒド(4.00g, 21.6 mmol)、エタンー1, 2ージオール(6.03 mL, 108 mmol)およびトルエンー4ースルホニックアシッドー水和物(186 mg, 1.08 mmol)をトルエン(80 mL)に溶解し、加熱還流下、4時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を0℃で加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=20:1)で精製し、標記化合物(4.66g, 20.3 mmol, 94%)を無色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.01-4.05 (2H, m), 4.07-4.13 (2H, m), 5.77 (1H, s), 7.35 (2H, d, J=8.2Hz), 7.51 (2H, d, J=8.4Hz).

[0343]

製造例 141.2-(4-ベンジルスルファニルーフェニル)-[1,3]ジオキソラン 製造例 135 と同様の手法により、製造例 140 に記載の 2-(4-プロモーフェニル

) -[1, 3]ジオキソラン (1.00g, 4.37mmol) およびベンジル ジスルフィド (1.18g, 4.81mmol) から標記化合物 (568mg, 2.09mmol, 48%) を白色固体で得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.02-4.04 (2H, m), 4.10-4.13 (2H, m), 4.13 (2H, s), 5.76 (1H, s), 7.23-7.27 (1H, m), 7.28-7.32 (6H, m), 7.37 (2H, d, J=8.2)

Hz).

[0344]

製造例142.4-ベンジルスルファニルーベンズアルデヒド

製造例136と同様の手法により、製造例141に記載の2-(4-ベンジルスルファニルーフェニル)-[1,3]ジオキソラン(<math>568mg,2.09mmol)から標記化合物(462mg,2.02mmol,97%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.24 (2H, s), 7.26-7.40 (7H, m), 7.75 (2H, d, J=8.6Hz), 9.92 (1H, s).

[0345]

製造例143. (4-ベンジルスルファニル) -メタノール

製造例 137 と同様の手法により、製造例 142 に記載の4-ベンジルスルファニルーベンズアルデヒド(462 mg, 2.02 mm o l) から標記化合物(406 mg, 1.76 mm o l, 87%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.11 (2H, s), 4.65 (2H, d, J=4.4Hz), 7.20-7.3 5 (8H, m), 7.37 (1H, d, J=4.4Hz).

[0346]

<u>製造例144.2-(4-ベンジルスルファニル-ベンジル)-イソインドール-1,3</u>-ジオン

製造例 138 と同様の手法により、製造例 143 に記載の(4-ベンジルスルファニル) -メタノール(406 m g, 1.76 m m o 1)から標記化合物(563 m g, 1.5 7 m m o 1, 89%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 4.09 (2H, s), 4.79 (2H, s), 7.20-7.35 (5H, m), 7.24 (2H, d, J=8.2Hz), 7.32 (2H, d, J=8.1Hz), 7.71 (2H, dd, J=2.9, 5.3Hz), 7.8 4 (2H, dd, J=2.9, 5.3Hz).

[0347]

製造例145.4-ベンジルスルファニル-ベンジルアミン

[0348]

6-アミノニコチニックアシッド($130\,\mathrm{mg}$, $0.941\,\mathrm{mmol}$)および製造例 4 に記載の4-ベンジルオキシーベンジルアミン($201\,\mathrm{mg}$, $0.941\,\mathrm{mmol}$)のN , N-ジメチルホルムアミド($5\,\mathrm{mL}$)溶液に、ベンゾトリアゾールー1-イルートリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート($624\,\mathrm{mg}$, $1.41\,\mathrm{mmol}$)およびトリエチルアミン($394\,\mu$ l, $2.82\,\mathrm{mmol}$)を加え、 $80\,\mathrm{Coulong}$ で40分攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層を水で2回洗浄した。溶媒を減圧留去し、残渣に酢酸エチルを加え、白色の不溶物をろ取し、6-アミノーNー(4-ベンジルオキシーベンジル)ーニコチナミド($202\,\mathrm{mg}$, $0.606\,\mathrm{mmol}$, 64%)を得た。

得られた6-アミノーN-(4-ベンジルオキシーベンジル)ーニコチナミド(200 mg, 0.556 mm o l)のエタノール(10 mL)溶液に5, 5-ジメチルイミダゾリン-2, 4-ジオン(85 mg, 0.66 mm o l)および37%ホルムアルデヒド水溶液(1 mL)を加え、加熱環流下、1 時間攪拌した。反応液に水と酢酸エチルを加えて分配し、有機層を2 回水洗した。有機層にN H シリカゲルを加え溶媒を減圧留去して吸着させ、N H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)にて精製し、標記化合物(95 mg, 0.243 mm o l, 40%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.20 (3H, t, J=7.0Hz), 3.55 (2H, q, J=7.0Hz), 4.56 (2H, d, J=5.5Hz), 4.84 (2H, s), 5.07 (2H, s), 5.68 (1H, brs), 6.14 (1H, brs), 6.62 (1H, d, J=8.8Hz), 6.96 (2H, d, J=8.8Hz), 7.22-7.35 (4H, m), 7.27-7.44 (3H, m), 7.93 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 8.54 (1H, d, J=2.4Hz).

[0349]

製造例147.(5-フェニルアミノメチルーフランー2-イル)-メタノール

アセティックアシッド 5-ホルミルーフラン-2-イルメチルエステル(2.00g,11.9 mmo1)、アニリン(1.63 mL,17.9 mmo1)およびトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(5.04g,23.8 mmo1)を、0℃でテトラヒドロフラン(40 mL)および酢酸(1 mL)の混合溶液に懸濁させ、室温で7時間攪拌した。反応溶液に0℃で飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルおよびテトラヒドロフランで抽出し,有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、アセティックアシッド <math>5-フェニルアミノメチルーフラン-2-イルメチルエステルおよびアニリンの混合物(2.91g)を淡黄色油状物として得た。

続いて、得られたアセティックアシッド 5-フェニルアミノメチルーフランー2-イルメチルエステルおよびアニリンの混合物(2.91g)ならびに炭酸カリウム(3.28g,23.7mmol)をメタノール(<math>60mL)に懸濁し、室温で終夜攪拌した。反応溶液を減圧留去し、残渣に水と酢酸エチルを加え、有機層を分配し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n+サン:酢酸エチル=1:1)で精製し、標記化合物(n1.99g,9.79mmol,82%)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.04 (1H, brs), 4.31 (2H, s), 4.59 (2H, d, J=5.9Hz), 6.19 (1H, d, J=3.1Hz), 6.23 (1H, d, J=3.1Hz), 6.68 (2H, d, J=7.5Hz), 6.75 (1H, t, J=7.3Hz), 7.19 (2H, t, J=7.3Hz).

[0350]

<u>製造例148.2-(5-フェニルアミノメチル-フラン-2-イルメチル)-イソインドール-1,3-ジオン</u>

製造例 138 と同様の手法により、製造例 147 に記載の(5-フェニルアミノメチルーフラン-2-イル) -メタノール(1.58 g, 7.77 mm o 1)から標記化合物(603 mg, 1.81 mm o 1,23%)を淡黄色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.25 (2H, s), 4.82 (2H, s), 6.14 (1H, d, J=3.1 Hz), 6.28 (1H, d, J=3.1Hz), 6.63 (2H, d, J=7.5Hz), 6.70 (1H, t, J=7.3Hz), 7.14 (2H, t, J=7.3Hz), 7.72 (2H, dd, J=3.1, 5.3Hz), 7.87 (2H, dd, J=3.1, 5.3Hz).

[0351]

製造例149. (5-アミノメチル-フラン-2-イルメチル) -フェニル-アミン

製造例 139 と同様の手法により、製造例 148 に記載の 2-(5-7 ェニルアミノメチルーフラン -2-7 ルメチル) -4 インインドール -1 、3-3 オン (251 mg 、0.755 mm o 1)から標記化合物(92 mg 、0.46 mm o 1 、60 %)を淡黄色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.79 (2H, s), 4.28 (2H, s), 6.06 (1H, d, J=3.1 Hz), 6.15 (1H, d, J=3.1Hz), 6.68 (2H, d, J=7.7Hz), 6.74 (1H, t, J=7.3Hz), 7.19 (2H, t, J=7.3Hz).

[0352]

<u>製造例150.(2-(5-[1,3]ジオキソラン-2-イル-フラン-2-イル)-エチル)-フェニルアミン</u>

5-[1, 3]ジオキソラン-2-(1)ルーフラン-2-(2)ルバルデヒド (2.03g, 12.1 mm o l)、トリメチルスルホニウムプロミド (1.90g, 12.1 mm o l) および水酸化カリウム (779 mg, 13.9 mm o l)をアセトニトリル (75 mL) に懸濁し、室温で終夜攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽

和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、2-(5-t)キシラニルーフラン-2-tル)ー[1,3]ジオキソラン(2.25g)を淡黄色油状物として得た。

得られた 2-(5-オキシラニルーフラン-2-イル)-[1,3]ジオキソラン(2.25g) およびシリカゲル(5.00g) を酢酸エチル(40mL) に懸濁し、室温で6.5時間攪拌した。反応溶液をろ過後、ろ液を減圧留去し、(5-(1,3)ジオキソラン-2-イルーフラン-2-イル)ーアセトアルデヒド(1.57g)を黄色油状物として得た。

次に、得られた(5-[1, 3]ジオキソラン-2-(1)ルーフラン-2-(1)ルーアセトアルデヒド(1.57g)、アニリン(0.94mL, 10.3mmol)およびトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(3.76g, 17.2mmol)を0℃でテトラヒドロフラン(30mL)および酢酸(1mL)の混合溶液に懸濁させ、室温で19時間攪拌した。反応溶液に0℃で飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(0.4+1)・酢酸エチル0.4+1 で精製し、標記化合物(0.45+1)・で精製し、標記化合物(0.45+1)・で有力、0.45+1 で精製し、標記化合物(0.45+1)・0.45+1 で有力、0.45+1 で有力、0

[0353]

製造例151.5-(2-フェニルアミノーエチル)-フラン-2-カルバルデヒド

製造例 5 3 と同様の手法により、製造例 1 5 0 に記載の(2 - (5 - [1, 3]ジオキソラン-2 - イルーフラン-2 - イル)- エチル)- フェニルアミン(4 5 3 m g, 1. 7 5 m m o 1)から標記化合物(3 1 4 m g, 1. 4 6 m m o 1)を淡褐色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.05 (2H, t, J=6.8Hz), 3.53 (2H, t, J=6.8Hz), 6.33 (1H, d, J=3.5Hz), 6.62 (2H, dd, J=1.1, 8.6Hz), 6.73 (1H, t, J=7.3Hz), 7.17 -7.21 (3H, m), 9.55 (1H, s).

[0354]

<u>製造例152. (2-(5-アミノメチル-フラン-2-イル)-エチル)-フェニルア</u> ミン

製造例 54 と同様の手法により、製造例 151 に記載の 5-(2-7) エルアミノーエチル) -7 ランー 2- カルバルデヒド(150 m g, 0.697 m m o 1)から標記化合物(117 m g, 0.541 m m o 1, 78%)を淡黄色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 2.92 (2H, t, J=6.8Hz), 3.41 (2H, t, J=6.8Hz), 3.78 (2H, s), 6.00 (1H, d, J=3.1Hz), 6.04 (1H, d, J=2.9Hz), 6.62 (2H, dd, J=1.1, 8.6Hz), 6.71 (1H, t, J=7.3Hz), 7.18 (2H, dd, J=7.3, 8.6Hz).

[0355]

製造例153.2-(4-プロモーチオフェン-2-イル)-[1,3]ジオキソラン

4-プロモーチオフェンー 2-カルバルデヒド(9. 24 g, 48. 4 mm o l)、エタンー 1, 2-ジオール(13. 5 mL, 24 2 mm o l)、トルエンー4-スルホニックアシッド 一水和物(4 16 mg, 2. 4 2 mm o l)をトルエン(1 00 mL)に溶解し、加熱還流下、1. 5 時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を 0 で加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をN H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(n キサン:酢酸エチル= 2 0 : 1)で精製し、標記化合物(1 1. 8 g, 定量的)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.02-4.04 (2H, m), 4.09-4.11 (2H, m), 6.07 (1H, s), 7.08 (1H, dd, J=0.73, 1.5Hz), 7.22 (1H, d, J=1.5Hz).

[0356]

製造法154.2-(4-7x)キシーチオフェンー2-4ル)ー[1,3]ジオキソラン 製造例42と同様の手法により、製造例153に記載の2-(4-7)ロモーチオフェンー2-4ル)ー[1,3]ジオキソラン(6.96g,29.6mmol)およびフェノール(6.60g,71.0mmol)から標記化合物(5.40g,21.7mmol,73%)を淡黄色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 4.00-4.04 (2H, m), 4.12-4.17 (2H, m), 6.04 (1H, s), 6.60 (1H, d, J=1.7Hz), 6.94 (1H, d, J=1.7Hz), 7.04 (2H, dd, J=1.1, 8.6Hz), 7.09 (1H, tt, J=1.1, 7.3Hz), 7.32 (2H, dd, J=7.3, 8.6Hz).

[0357]

製造例155.4-フェノキシーチオフェン-2-カルバルデヒド

製造例 4 3 と同様の手法により、製造例 1 5 4 に記載の 2-(4-7x) キシーチオフェン-2-4ル)-[1,3]ジオキソラン(5 0 0 m g, 2. 0 1 m m o 1)から標記化合物(1 8 3 m g, 0. 8 9 6 m m o 1, 4 4%)を無色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm): 7.04 (1H, dd, J=1.3, 1.6Hz), 7.07 (2H, dd, J=1.1, 8.8Hz), 7.16 (1H, tt, J=1.1, 7.3Hz), 7.35 (2H, dd, J=7.3, 8.6Hz), 7.51 (1H, d, J=1.7Hz), 9.84 (1H, s).

[0358]

製造例156. C-(4-フェノキシーチオフェン-2-イル)ーメチルアミン

製造例44と同様の手法により、製造例155に記載の4-フェノキシーチオフェンー2-カルバルデヒド(183mg, 0.896mmol)から標記化合物(94mg, 0.458mmol, 51%)を淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.99 (2H, s), 6.46 (1H, d, J=1.7Hz), 6.69-6.7 0 (1H, m), 7.05 (2H, dd, J=1.1, 7.7Hz), 7.09 (1H, t, J=7.5Hz), 7.33 (2H, dd, J=7.5, 8.6Hz).

[0359]

<u>製造例157.5-オキソー2,5-ジヒドローイソキサゾールー4-カルボキシリック</u>アシッド エチルエステル

2-Xトキシメチレンーマロニックアシッド ジエチルエステル(5.00g, 23.1 mmol)、ヒドロキシルアミン塩酸塩(4.01g, 57.8 mmol)およびトリエチルアミン(8.06 mL, 57.8 mmol)をエタノール(100 mL)に溶解し、室温で17時間攪拌した後、加熱還流下4.5時間攪拌した。反応溶液を室温まで冷却し、水を加え、1N塩酸を塩が析出してくるまで加えた。析出した塩をろ取し、標記化合物(2.39g, 15.2 mmol, 66%)の塩酸塩を白色固体として得た。 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) $_{\delta}$ (ppm): 1.19 (3H, t, J=7.1Hz), 4.08 (2H, q, J=7.1Hz),

4.90 (1H, brs), 8.51 (1H, d, J=6.8Hz).

[0360]

<u>製造例158.5-オキソー2-フェノキシチオカルボニルー2,5-ジヒドローイソキ</u> サゾールー4-カルボキシリックアシッド <u>エチ</u>ルエステル

製造例 157に記載の5-3キソー 2, 5-3ビドローイソキサゾールー 4-3ルボキシリックアシッド エチルエステル(1.00g, 5.17mmol)、フェニル クロロチオノホルメート(786μ 1, 5.69mmol)およびピリジン(919μ 1, 1.4mmol)を0℃でトルエン(20mL)に溶解し、窒素雰囲気下、室温で 17時間攪拌した。反応溶液に水を0℃で加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、標記化合物(1.66g, 5.66mmol,定量的)を淡黄色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.39 (3H, t, J=7.1Hz), 4.39 (2H, q, J=7.1Hz), 7.16 (2H, dd, J=1.3, 8.6Hz), 7.38 (1H, t, J=7.1Hz), 7.49 (2H, dd, J=7.1, 8.8Hz), 9.30 (1H, s).

[0361]

<u>製造例159.2-フェノキシーチアゾールー5-カルボキシリックアシッド エチルエ</u>ステル

製造例 158に記載の5-オキソ-2-フェノキシチオカルボニル-2, 5-ジヒドロ-イソキサゾール-4-カルボキシリックアシッド エチルエステル(<math>500 mg, 2.01 mm o 1)をアセトン(500 mL)に溶解し、室温で30 分光(300 n m)を照射した。反応溶液を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製し、標記化合物(384 mg, 1.54 mm o 1,90%)を淡黄色油状物として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl3) δ (ppm) : 1.35 (3H, t, J=7.1Hz), 4.33 (2H, q, J=7.1Hz), 7.26-7.35 (3H, m), 7.47 (2H, dd, J=7.5, 8.4Hz), 7.90 (1H, s).

[0362]

製造例160. (2-フェノキシーチアゾール-5-イル) -メタノール

製造例 159 に記載の 2-7ェノキシーチアゾールー 5-カルボキシリックアシッド エチルエステル(384 mg, 1.54 mm o 1)をテトラヒドロフラン(5 m L)に溶解し、0 $\mathbb C$ で水素化アルミニウムリチウム(292 mg, 7.70 mm o 1)を加えた。室温で 1 時間攪拌した後、0 $\mathbb C$ で水(292 μ 1)、5 N 水酸化ナトリウム水溶液(292 μ 1)、水(876 μ 1)を順次加えた。反応溶液をセライトろ過した後、ろ液を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 1:4)で精製し、標記化合物(270 mg, 1.30 mm o 1, 85%)を白色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 4.73 (2H, d, J=5.9Hz), 7.13 (1H, s), 7.25-7.2 9 (3H, m), 7.41-7.45 (2H, m).

[0363]

<u>製造例161.2-(2-フェノキシーチアゾールー5-イルメチル)-イソインドール</u>-1,3-ジオン

製造例 138 と同様の手法により、製造例 160 に記載の(2-フェノキシーチアゾールー5-イル)-メタノール(270 mg, 1.30 mm o 1)から標記化合物(131 mg, 0.389 mm o 1, 30%)を無色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 4.89 (2H, s), 7.21-7.28 (4H, m), 7.40 (2H, t, J=8.0Hz), 7.73 (2H, dd, J=3.1, 5.3Hz), 7.86 (2H, dd, J=2.9, 5.5Hz).

[0364]

製造例162. C- (2-フェノキシーチアゾールー5-イル) -メチルアミン

製造例 139 と同様の手法により、製造例 161 に記載の 2-(2-7 ェノキシーチア ゾールー 5-4 ルメチル) -4 ソインドールー 1 、3-3 オン (131 mg 、0.389 mm o 1)から標記化合物(63 mg 、0.31 mm o 1 、78%)を無色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.95 (2H, s), 7.03 (1H, t, J=1.1Hz), 7.25-7.2 8 (3H, m), 7.39-7.43 (2H, m).

[0365]

製造例163.2ーアミノーニコチニックアシッド メチルエステル

2-Tミノーニコチニックアシッド(10.0g, 72.4mmol)をメタノール(200mL)および硫酸(10mL)の混合溶液に溶解し、加熱還流下35時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を0℃で加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、標記化合物(5.26g, 34.6mmol, 48%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.89 (3H, s), 6.63 (1H, ddd, J=1.1, 4.8, 7.7Hz), 8.13 (1H, dd, J=1.6, 7.7Hz), 8.22 (1H, dd, J=1.8, 4.8Hz).

[0366]

製造例164.2-アミノ-5-ニトローニコチニックアシッド メチルエステル

製造例 163 に記載の2-アミノーニコチニックアシッド メチルエステル(1.00g,6.57mmol)を0℃で硝酸(0.7mL)および硫酸(2.6mL)の混合溶液に溶解し、0℃で<math>40分、室温で19 時間攪拌した後、さらに70℃で4 時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を0℃で加え,酢酸エチルおよびテトラヒドロフランで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去した。残渣にメタノールを加え、析出した固体をろ取し、標記化合物(45 9 mg, 2.33 mm o 1, 35%)を白色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.86 (3H, s), 8.14 (1H, brs), 8.62 (1H, brs), 8.68 (1H, d, J=2.7Hz), 9.04 (1H, d, J=2.9Hz).

[0367]

<u>製造例165.2ーアミノー5ーニトローN-(5-フェノキシーチオフェン-2-イル</u> メチル)-ニコチナミド

製造例 164 に記載の 2-r ミノー 5- ニトローニコチニックアシッド メチルエステル (48.4mg, 0.245mmol)、水酸化リチウム 一水和物 (10.3mg, 0.245mmol) をテトラヒドロフラン (1mL)、メタノール (0.1mL) および水 (0.1mL) の混合溶媒に溶解し、室温で 17 時間攪拌した。溶媒を減圧留去し、2- アミノー 5- ニトローニコチニックアシッドをリチウム塩として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.49 (2H, d, J=5.5Hz), 6.50 (1H, d, J=3.7Hz), 6.80 (1H, d, J=3.1Hz), 7.08 (2H, d, J=7.7Hz), 7.13 (1H, t, J=7.5Hz), 7.37 (2H, t, J=7.5Hz), 8.76 (1H, d, J=2.2Hz), 8.96 (1H, d, J=1.7Hz), 9.51 (1H, t, J=5.5Hz).

[0368]

<u>製造例166.2,5-ジアミノーN-(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル</u>) ーニコチナミド

製造例 165 に記載の 2-r ミノー 5-c トローNー(5-c フェノキシーチオフェンー 2-d ルメチル)ーニコチナミド(74 mg, 0.20 mm o 1)、鉄粉(56 mg, 1.0 mm o 1)および塩化アンモニウム(21 mg, 0.40 mm o 1)をエタノール(2 m L)および水(0.5 m L)の混合溶媒に懸濁し、60 で 3 時間攪拌した後、90 で 6 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、セライトろ過した。ろ液を減圧留去し、残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1% トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物(54.4 mg)をトリフルオロ酢酸塩として得た。

MS m/e (ESI) 341.26(MH⁺)

[0369]

製造例167.3-ジクロロメチルー2-ニトローチオフェン

カリウム $t e r t - \vec{J} + \hat{\tau} > \hat{\tau} (23.0 m L, 1.0 M テトラヒドロフラン溶液, 23.2 m m o l) のN, N - ジメチルホルムアミド (20 m L) 溶液に、<math>-78$ \mathbb{C} \mathbb{C}

酸エチルで抽出した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=20:1)で精製し、標記化合物(1.54g,7.26mmo 1,94%)を淡褐色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 7.54 (1H, d, J=5.7Hz), 7.57 (1H, d, J=5.7Hz), 7.64 (1H, s).

[0370]

製造例168.2ーニトローチオフェンー3ーカルバルデヒド

製造例 167に記載の 3- ジクロロメチルー2-ニトローチオフェン(1.54g, 7.26 mm o 1)をギ酸(10 mL)に溶解し、窒素雰囲気下、24 時間加熱還流した。反応溶液に 5 N水酸化ナトリウム水溶液を 0 0 で加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(0 + 0

 1 H-NMR Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 7.49 (1H, d, J=5.5Hz), 7.54 (1H, d, J=5.7Hz), 10.62 (1H, s).

[0371]

製造例169.2-(2-ニトローチオフェン-3-イル)-[1,3]ジオキソラン

製造例 168に記載の2-ニトローチオフェン-3-カルバルデヒド(367mg, 2.3mmol)、エタン-1, 2-ジオール(651 μ l, 11.7mmol)およびトルエン-4-スルホニックアシッド 一水和物(40mg, 0.233mmol)をトルエン(8mL)に溶解し、加熱還流下、2.5時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を0 でで加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製し、標記化合物(304mg, 1.51mmol, 65%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.07-4.15 (4H, m), 6.51 (1H, s), 7.25 (1H, d, J=5.5Hz), 7.45 (1H, d, J=5.5Hz).

[0372]

製造例170.2-アミノーチオフェン-3-カルバルデヒド

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 6.19 (1H, d, J=5.7Hz), 6.67 (2H, brs), 6.90 (1 H, d, J=5.7Hz), 9.69 (1H, s).

[0373]

製造例171.6-アミノーチエノ[2,3-b]ピリジン-5-カルボニトリル

製造例 170 に記載の 2- アミノーチオフェンー 3- カルバルデヒド(38 m g, 0. 30 m m o l) およびマロノニトリル(20 m g, 0. 30 m m o l) を、ピペリジン(数滴)を添加したエタノール(1 m L) に溶解し、加熱還流下、1 時間攪拌した。反応溶液を室温まで冷却し、溶媒を減圧留去した。残渣をN H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(0 + サン:酢酸エチル=10:1)で精製し、標記化合物(50 m g, 0.29 m o l, 96%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 7.00 (2H, s), 7.18 (1H, d, J=6.0Hz), 7.42 (1H, d, J=6.0Hz), 8.40 (1H, s).

[0374]

製造例172.6-アミノーチエノ[2,3-b]ピリジン-5-カルボキシリックアシッ

K

製造例 171 に記載の6-アミノーチエノ[2, 3-b]ピリジン-5-カルボニトリル(104 mg, 0.594 mm o 1)を水(1.5 mL)および硫酸(1.5 mL)の混合溶液に溶解し、加熱還流下 3 時間攪拌した。反応溶液に 0 % で 5 N 水酸化ナトリウム水溶液を加え、中性にした。析出した固体を 5 取し、標記化合物(65 mg, 0.33 mm o 1,56%)を淡黄色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 7.19 (1H, d, J=5.9Hz), 7.25 (1H, d, J=6.0Hz), 8.48 (1H, s).

[0375]

製造例173.2,3-ジヒドロ-1H-ピロロ[2,3-b]ピリジン-5-カルボニトリル

 $1 \, H - \ell^2 \, \Box \, [2, 3 - b] \ell^2 \, J^2 \, (1.0 \, g, 8.46 \, mmo \, 1)$ 、10%パラジウムーカーボン($500 \, mg$)をギ酸($10 \, mL$) およびトリエチルアミン($10 \, mL$)の混合溶液に溶解し、 $70 \, C^2 \, C^2 \, T^2 \, T^2$

得られた 2, 3-3ビドロー1 Hーピロロ[2, 3-b]ピリジン(6 1 4 m g, 5. 1 1 mm o 1)および Nーブロモスクシンイミド(1. 0 9 g, 6. 1 3 mm o 1)を N, Nージメチルホルムアミド(1 2 m L)に溶解し、室温で 2. 5 時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を 0 ℃で加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を N H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 3:1)で精製し、5ーブロモー2,3ージヒドロー1 Hーピロロ[2,3-b]ピリジン(370 m g,1.86 m m o 1.36%)を白色固体として得た。

得られた5ープロモー2、3ージヒドロー1 Hーピロロ[2、3ーb]ピリジン(345 mg, 1.73 mm o l)、ジンク シアニド(305 mg, 2.60 mm o l) およびテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(200 mg, 0.173 mm o l)をジメチルスルホキシド(7 mL)に溶解し、窒素雰囲気下、120℃で4時間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、反応溶液に水および酢酸エチルを加え、有機層を分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し、標記化合物(167 mg, 1.15 mm o l,66%)を淡褐色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 3.01 (2H, t, J=8.6Hz), 3.58 (2H, t, J=8.6Hz), 7.46 (1H, s), 7.63 (1H, s), 8.10 (1H, s).

[0376]

製造例 1 7 4 . 2 , 3 - 3 + 1

製造例 172 と同様の手法により、製造例 173 に記載の 2 , 3-3 ヒドロー 1 H ーピロロ [2, 3-b] ピリジンー 5- カルボニトリル(167 mg, 1.15 mm o 1)から標記化合物(259 mg, 定量的)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.00 (2H, t, J=8.6Hz), 3.56 (2H, t, J=8.6Hz), 7.25 (1H, s), 7.59 (1H, s), 8.30 (1H, s).

[0377]

<u>製造例175.6ーアミノーチエノ[2,3-b]ピリジン-5-カルボキシリックアシッド メチルエステル</u>

6-アミノーチエノ[2, 3-b]ピリジン-5-カルボキシリックアシッド (44mg 出証特2004-3100001 ,0.23 mmol)をメタノール(1 mL)および硫酸(0.5 mL)の混合溶液に溶解し、加熱還流下、24時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を0 で加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製し、標記化合物(34 mg, 0.16 mmol, 72%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.93 (3H, s), 7.09 (1H, d, J=6.0Hz), 7.11 (1H, d, J=6.0Hz), 8.54 (1H, s).

[0378]

製造例176.6-オキソ-6,7-ジヒドローチエノ[2,3-b]ピリジン-5-カル ボキシリックアシッド メチルエステル

製造例 175 に記載の6-アミノーチエノ[2, 3-b] ピリジンー5-カルボキシリックアシッド メチルエステル(10 m g,48 μ m o 1)、ナトリウム ナイトライト(10 m g,144 μ m o 1)をホスフィニックアシッド(0.5 m L)に溶解し、0 $\mathbb C$ で 1時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を0 $\mathbb C$ で加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、標記化合物(10 m g,48 μ m o 1,定量的)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.03 (3H, s), 7.21 (1H, d, J=5.9Hz), 7.34 (1H, d, J=6.0Hz), 8.61 (1H, s), 11.4 (1H, s).

[0379]

製造例177.6-トリフルオロメタンスルホニルオキシーチエノ[2,3-b]ピリジン -5-カルボキシリックアシッド メチルエステル

製造例 176 に記載の6-オキソー6, 7-ジヒドローチエノ[2, 3-b]ピリジンー 5-カルボキシリックアシッド メチルエステル(9 m g, 43 μ m o 1)、N-フェニルトリフルオロメタンスルホンイミド(23 m g, 65 μ m o 1) およびジメチルーピリジンー4-イルーアミン(触媒量)をジクロロメタン(0.5 m L)に溶解し、室温で 18.5 時間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をN H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(n + サン:酢酸エチル=n 3:n 3:n 3:n 3)で精製し、標記化合物(n 3 3 4 9 μ m o n 4 8 %)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.03 (3H, s), 7.43 (1H, d, J=5.9Hz), 7.73 (1H, d, J=5.9Hz), 8.87 (1H, s).

[0380]

製造例178. チエノ[2, 3-b]ピリジン-5-カルボキシリックアシッド メチルエステル

製造例 177に記載の6-トリフルオロメタンスルホニルオキシーチエノ [2, 3-b]ピリジン-5-カルボキシリックアシッド メチルエステル(10 mg, 29 μ mol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(3.4 mg, 2.9 μ mol)、ギ酸(1.7 μ l, 44 μ mol)および N, N-ジイソプロピルエチルアミン(15 μ l, 87 μ mol)を1-メチル-2-ピロリドン(0.5 mL)に溶解し、100℃で1.5 時間攪拌した。反応溶液を室温まで冷却し、水および酢酸エチル加え有機層を分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を N Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(0 キサン:酢酸エチル0 5:0 7 で精製し、標記化合物(0 7 mg,定量的)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.99 (3H, s), 7.36 (1H, d, J=6.4Hz), 7.62 (1H, d, J=6.0Hz), 8.70 (1H, d, J=1.6Hz), 9.17 (1H, d, J=2.0Hz).

[0381]

製造例179. チオフェン-3-イル-カルバミックアシッド tert-ブチルエステル

チオフェンー3ーカルボキシリックアシッド (2.50g,19.5 mmol)、ジフェニルホスホリル アジド (4.62 mL,21.5 mmol)、トリエチルアミン (3.26 mL,23.4 mmol)をtertーブタノール (50 mL)に溶解し、加熱還流下3.5時間攪拌した。反応溶液に水を0℃で加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し、標記化合物 (3.33g,16.7 mmol,86%)を白色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.46 (9H, s), 6.97 (1H, d, J=5.2Hz), 7.16 (

[0382]

1H, s), 7.38 (1H, m), 9.61 (1H, s).

製造例 180. (2-ホルミルーチオフェン-3-イル) ーカルバミックアシッド te rt ープチルエステル

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.50 (9H, s), 7.60 (1H, d, J=5.3Hz), 8.02 (1H, d, J=5.3Hz), 9.94 (1H, s), 10.1 (1H, s).

[0383]

製造例181.5-アミノーチエノ[3,2-b]ピリジン-6-カルボニトリル

製造例 180 に記載の(2-ホルミルーチオフェンー 3-イル)ーカルバミックアシッド tert-プチルエステル(500mg, 2.20mmol)およびマロノニトリル(153mg, 2.31mmol)を、ピペリジン(触媒量)を添加したエタノール(10mL)に溶解し、加熱還流下、1時間攪拌した。反応溶液を室温まで冷却し、析出した固体をろ取し、標記化合物(215mg, 1.23mmol, 56%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 6.76 (2H, s), 7.22 (1H, dd, J=0.73, 5.5Hz), 8.22 (1H, d, J=5.5Hz), 8.64 (1H, s).

[0384]

<u>製造例182.5-アミノーチエノ[3,2-b]ピリジン-6-カルボキシリックアシッド</u>

製造例 172 と同様の手法により、製造例 181 に記載の 5- アミノーチエノ [3, 2-b] ピリジンー 6- カルボニトリル(208 m g, 1.19 m m o l)から標記化合物(200 m g)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 7.27 (1H, dd, J=0.73, 5.5Hz), 8.28 (1H, d, J=5.5Hz), 8.92 (1H, s).

[0385]

製造例 183.5- オキソー 4 5- ジヒドローチエノ [3,2-b] ピリジンー 6- カル ボキシリックアシッド (5- フェノキシーチオフェンー 2- イルメチル) - アミド

製造例 176 と同様の手法により、製造例 182 に記載の 5- アミノーチエノ [3, 2-b] ピリジンー6- カルボキシリックアシッド (5- フェノキシーチオフェンー 2- イルメチル)- アミド(37 mg, 97 μ mol) から標記化合物(17 mg, 44 μ mol, 46%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.59 (2H, d, J=5.9Hz), 6.49 (1H, d, J=3.8Hz), 6.79 (1H, d, J=3.7Hz), 7.07-7.15 (4H, m), 7.37 (2H, t, J=7.7Hz), 8.15 (1H, d

, J=5.5Hz), 8.94 (1H, s), 10.3 (1H, m), 13.0 (1H, s).

[0386]

製造例184. トリフルオロメタンスルホニックアシッド 6-((5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-カルバモイル)-チエノ[3,2-b]ピリジン-<math>5-イルエステル

製造例 177 と同様の手法(ただし、ジクロロメタンの代わりに N, Nージメチルホルムアミドを用いた。)で、製造例 183 に記載の 5- オキソー 4, 5- ジヒドローチエノ [3,2-b] ピリジンー 6- カルボキシリックアシッド (5- フェノキシーチオフェンー 2- イルメチル)-アミド(12 mg, 31 μ mo 1)から標記化合物(11 mg, 21 μ mo 1, 68%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.53 (2H, d, J=5.5Hz), 6.53 (1H, d, J=3.8Hz), 6.83 (1H, d, J=4.4Hz), 7.09 (2H, d, J=8.6Hz), 7.13 (1H, t, J=7.7Hz), 7.37 (2H, t, J=7.7Hz), 7.65 (1H, d, J=5.5Hz), 8.50 (1H, d, J=5.7Hz), 8.97 (1H, s), 9.39 -9.44 (1H, m).

[0387]

<u>製造例185.2-アミノ-6-クロロ-N-(5-フェノキシ-チオフェン-2-イル</u> メチル)-ニコチナミド

製造例 105 に記載の2-アミノ-6-クロローニコチニックアシッド(<math>400 mg、2.31 mm o 1)をN, N-ジメチルホルムアミド(<math>10 mL)に溶解し、トリエチルアミン(0.78 mL、5.6 mm o 1)、ベンゾトリアゾール-1 ーイルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(1.23 g、2.8 m o 1)および製造例 35 に記載のC-(5-7 ェノキシーチオフェン-2 ーイル)ーメチルアミン(572 mg、2.8 mm o 1)を加え、室温で 13 時間 30 分攪拌した。反応終了後、反応液を飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1)で精製し、標記化合物(380 mg、1.05 mm o 1、46%)を得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.47 (2H, d, J=6.0Hz), 6.50 (1H, d, J=4.0Hz), 6.64 (1H, d, J=8.0Hz), 6.78 (1H, d, J=4.0Hz), 7.07-7.17 (3H, m), 7.36-7.41 (2H, m), 7.53 (2H, brs), 7.93 (1H, d, J=8.0Hz), 9.11 (1H, t, J=6.0Hz).

[0388]

<u>製造例186.2-アミノ-6-(2-アミノ-エチルアミノ)-N-(5-フェノキシ</u> -チオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド

製造例 185に記載の2-アミノ-6-クロロ-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) ーニコチナミド(<math>150 mg, 0.417 mm o1)、エタンー 1,2 ージアミン(418μ 1, 6.25 mm o1)をジメチルスルホキシド(2 mL)および N, N ージイソプロピルエチルアミン(1 mL)の混合溶液に溶解し、120 $\mathbb C$ で 15 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、水を加え、酢酸エチルおよびテトラヒドロフランで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し吸着させ、N H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製し、標記化合物(95 mg, 0.25 mm o1, 59%)を白色固体として得た。 1 H 1 H

[0389]

<u>製造例187.2-アミノー6-(2-(4-ニトローフェニルアミノ)-エチルアミノ</u>)-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド

製造例 186 に記載の $2-アミノ-6-(2-アミノ-エチルアミノ) -N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) ーニコチナミド(<math>25\,\mathrm{mg}$, $65\,\mu\,\mathrm{mo}$ 1)、4-フルオロニトロベンゼン($7.6\,\mu\,\mathrm{l}$, $71\,\mu\,\mathrm{mo}$ 1)および N,N -ジイソプロピルエチルアミン($22.7\,\mu\,\mathrm{l}$, $130\,\mu\,\mathrm{mo}$ 1)をジメチルスルホキシド($0.5\,\mathrm{mL}$)に溶解し、室温で $3.5\,\mathrm{時間攪拌した後}$ 、 $70\,\mathrm{C}$ で $15.5\,\mathrm{fillੈਿ 化 Mem}$ はなで 大を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物($23\,\mathrm{mg}$)をトリフルオロ酢酸塩として得た。MS m/e(ESI)505.37(MH $^+$)

[0390]

<u>製造例188. キノリンー6-カルボキシリックアシッド 3-ヒドロキシベンジルアミ</u>ド

キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 3ーベンジルオキシベンジルアミド(1.3g, 3.6 mmol)およびトリフルオロアセティックアシッド(8 mL)の混合物に、 氷冷下チオアニソール(1.7 mL, 14 mmol)を加え、室温で4時間攪拌した。減 圧下溶媒を留去し、残渣に水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、酢酸エチルおよびテトラ ヒドロフランを加え抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムにより乾燥した 。減圧下溶媒を留去し、酢酸エチルーメタノールにより再結晶し標記化合物(0.64g , 2.3 mmol, 64%)を白色結晶として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.45 (2H, d, J=5.9Hz), 6.60-6.63 (1H, m), 6.75-6.77 (2H, m), 7.10 (1H, t, J=8.1Hz), 7.60 (1H, dd, J=4.2, 8.2Hz), 8. 07 (1H, d, J=8.8Hz), 8.20 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.45-8.47 (1H, m), 8.54 (1H, d, J=1.8Hz), 8.97 (1H, dd, J=1.7, 4.2Hz), 9.23 (1H, t, J=5.8Hz), 9.33 (1H, s).

[0391]

製造例189.4ーベンジルオキシー2ーフルオローベンゾニトリル

4-ヒドロキシ-2-フルオローベンゾニトリル(1.0g, 7.3mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド (15mL)溶液に、炭酸カリウム (2.0g, 15mmol)およびベンジルプロミド (0.87mL, 7.3mmol)を加え、室温で5時間攪拌した。反応液に水および酢酸エチルを加え抽出し、飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(へキサン:酢酸エチル=5:1)により精製し、標記化合物(1.5g, 6.7mmol, 92%)を白色固体として得た。 1 H-NMR Spectrum (CDCl $_3$) δ (ppm) : 5.11 (2H, s), 6.78 (1H, dd, J=<math>2.4, 11.0Hz), 6.83 (1H, ddd, J=0.6, 2.4, 8.8Hz), 7.37-7.43 (5H, m), 7.52 (1H, dd, J=7.5, 8.6Hz).

[0392]

<u>製造例190. キノリン-6-カルボキシリックアシッド 4-フェニルエチニルーベンジルアミド</u>

製造例 106 と同様の手法により(ただし、反応を80 でで行った)、キノリンー6 ーカルボキシリックアシッド(1.0g, $5.8 \, \text{mmol}$)および4 ープロモベンジルアミン塩酸塩(1.3g, $5.8 \, \text{mmol}$)からキノリンー6 ーカルボキシリックアシッド 4 ープロモベンジルアミド(1.3g, 68%)を得た。

得られたキノリンー6ーカルボキシリックアシッド 4ープロモベンジルアミド (200mg, 0.59mmol)、エチニルベンゼン(0.077mL, 0.70mmol)、ヨウ化銅(I) (触媒量)、テトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (68mg, 0.059mmol) およびN-メチルピロリジノン (4mL) の混合物に、N, N-ジイソプロピルエチルアミン (0.31mL, 1.8mmol)を加え、100℃で30分、120℃で50分攪拌した。放冷後、反応液に水、酢酸エチル、テトラヒドロフランおよび29%アンモニア水溶液を加え抽出し、飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶

媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:4)により精製後、得られた粗精製物をジエチルエーテルで洗うことにより標記化合物(50mg, 0.14mmol, 24%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.57 (2H, d, J=5.7Hz), 7.39-7.41 (5H, m), 7.52 (4H, d, J=6.8Hz), 7.60 (1H, dd, J=3.8, 8.1Hz), 8.08 (1H, d, J=8.6 Hz), 8.21 (1H, d, J=8.8Hz), 8.47 (1H, d, J=7.9Hz), 8.56 (1H, s), 8.97 (1H, d, J=4.0Hz), 9.33 (1H, brs).

[0393]

製造例 191. イミダゾ[1, 2-a]ピリジン-6-カルボキシリックアシッド (5-(3-フルオロフェノキシ)チオフェン-2-イルメチル)アミド

イミダゾ[1, 2-a]ピリジンー6ーカルボキシリックアシッド(87mg, 0.54mmol)およびC-(5-(3-7)nオロフェノキシ)チオフェンー2ーイル)メチルアミン(120mg, 0.54mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(5mL)溶液に、ベンゾトリアゾールー1ーイルートリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(240mg, 0.54mmol)およびトリエチルアミン(0.15mL, 1.08mmol)を加え、80 $\mathbb C$ で40分攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層を水で2回洗浄した。有機層にシリカゲルを加え溶媒を減圧留去し吸着させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1ついで酢酸エチル)にて精製し、標記化合物(90mg, 0.25mmol, 45.4%)を淡褐色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.55 (2H, d, J=5.6Hz), 6.58 (1H, d, J=4.0Hz), 6.83 (1H, d, J=4.0Hz), 6.90-7.00 (3H, m), 7.40 (1H, ddd, J=8.0, 8.0, 8.0Hz), 7.57-7.66 (3H, m), 8.04 (1H, s), 9.12 (1H, d, J=0.8Hz), 9.20 (1H, t, J=5.6Hz)

[0394]

<u>製造例192.2-rミノ-6-(1-xトキシビニル)-N-(5-7xノキシーチオフェン2-4ルメチル) ーニコチナミド</u>

製造例 185 に記載の2-アミノ-6-クロローNー(5-フェノキシーチオフェン2-イルメチル)ーニコチナミド(170 mg, 0.46 mm o 1)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(54 mg, 0.046 mm o 1)およびキシレン(5 mL)の混合物に、1-エトキシビニル(トリn-ブチル)チン(0.47 mL, 1.4 mm o 1)を加え、130 $\mathbb C$ で 2.5 時間攪拌した。放冷後、反応液に水、酢酸エチルを加え抽出し、飽和食塩水で洗浄した。減圧下溶媒を留去した後、残渣をN H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(0 + サン:酢酸エチル=0 2:0 により精製し、標記化合物(0 3 8 mm o 0 3 8 mm o 0 3 8 mm o 0 6 8 2%)を淡黄色固体として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.42 (3H, t, J=7.0Hz), 3.93 (2H, q, J=7.0Hz), 4.35 (1H, d, J=1.8Hz), 4.65 (2H, d, J=5.3Hz), 5.37 (1H, d, J=1.8Hz), 6.30-6.32 (3H, m), 6.39 (1H, d, J=3.7Hz), 6.74 (1H, d, J=3.8Hz), 7.00 (1H, d, J=8.1Hz), 7.08-7.13 (3H, m), 7.30-7.35 (2H, m), 7.59 (1H, d, J=8.1Hz).

[0395]

<u>製造例193.2-アミノーN-(5-フェノキシーチオフェン2-イルメチル)-6-</u>トリプチルスタニルーニコチナミド

製造例 185 に記載の 2-T ミノー 6-D ロローNー(5-D ェノキシーチオフェン 2-D イルメチル)ーニコチナミド(1.1g, 3.0 mmol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(170mg, 0.15mmol)およびキシレン(5mL)の混合物に、ビス(トリュープチルチン)(9.1mL, 18mmol)を加え、135 で 2 時間攪拌した。放冷後、反応液をそのまま中性シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)により精製後、得られた粗精製物を0 に冷却したヘキサンで洗うことにより、標記化合物(600mg, 0.98mmol, 33%)

を、無色油状物として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl3) & (ppm) : 0.86-0.90 (9H, m), 1.05-1.09 (6H, m), 1.27 -1.36 (6H, m), 1.50-1.58 (6H, m), 4.64 (1H, d, J=5.5Hz) , 6.26-6.30 (4H, m), 6.38 (1H, d, J=3.8Hz) , 6.73-6.74 (2H, m) , 7.08-7.12 (3H, m), 7.31-7.36 (3H, m).

[0396]

製造例194.4-[1,3]ジオキソラン-2-イルーベンゾニトリル

4-ホルミルーベンゾニトリル(3.00g,22.9mmol)、エタン-1,2-ジオール(6.38mL,115mmol)およびトルエン-4-スルホニックアシッドー水和物(197mg,1.15mmol)をトルエン(60mL)に溶解し、加熱還流下、10時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を0℃で加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を<math>NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n+サン:酢酸エチル=10:1)で精製し、標記化合物(3.78g,21.6mmol,94%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.04-4.13 (4H, m), 5.85 (1H, s), 7.59 (2H, d, J=8.1Hz), 7.68 (2H, d, J=8.4Hz).

[0397]

製造例195.4-[1,3]ジオキソラン-2-イルーベンジルアミン

製造例 194 に記載の4-[1, 3]ジオキソラン-2-4ルーベンゾニトリル(3.78 g, 21.6 mm o 1)をテトラヒドロフラン(76 mL)に溶解し、0 $\mathbb C$ で水素化アルミニウムリチウム(4.09 g, 108 mm o 1)を加え、室温で終夜攪拌した。反応溶液に水(4.09 mL)、5 N水酸化ナトリウム水溶液(4.09 mL)、水(12.3 mL)を順次加えた。反応溶液をセライトろ過した後、ろ液を減圧留去し,標記化合物(3.92 g, 定量的)を淡黄色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 3.89 (2H, s), 4.03-4.16 (4H, m), 5.81 (1H, s), 7.34 (2H, d, J=7.9Hz), 7.46 (2H, d, J=8.1Hz).

[0398]

製造例 191 と同様の手法により、製造例 195 に記載の 4-[1, 3] ジオキソランー 2-4 ルーベンジルアミン(970 mg, 5.60 mm o l) およびキノリンー 6- カルボキシリックアシッド(913 mg, 5.09 mm o l) から標記化合物(1.31 g, 3.92 mm o l, 77%)を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.90-4.02 (4H, m), 4.54 (2H, d, J=5.9Hz), 5.69 (1H, s), 7.35-7.40 (4H, m), 7.60 (1H, dd, J=4.2, 8.2Hz), 8.07 (1H, d, J=9.0Hz), 8.2 (1H, dd, J=1.9, 9.0Hz), 8.46 (1H, d, J=8.1Hz), 8,54 (1H, d, J=1.5Hz), 8.97 (1H, dd, J=1.7, 4.2Hz), 9.29 (1H, t, J=5.7Hz).

[0399]

製造例197. キノリン-6-カルボキシリックアシッド 4-ホルミルーベンジルアミド

製造例 196 に記載のキノリンー6 ーカルボキシリックアシッド 4 ー [1, 3] ジオキソランー2ーイルーベンジルアミド(1.30g, 3.89mmol)をテトラヒドロフラン(20mL)、水(10mL)および硫酸(3mL)の混合溶液に溶解し、加熱還流下 2 時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を0 でで加え、酢酸エチルおよびテトラヒドロフランで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣に酢酸エチルを加え、析出した固体をろ取し、標記化合物(700mg, 2.41mmol, 62%)を白色固体として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.63 (2H, d, J=5.7Hz), 7.57 (2H, d, J=7.9Hz), 7.61 (1H, t, J=4.1Hz), 7.88 (2H, dd, J=1.8, 8.4Hz), 8.09 (1H, d, J=8.8Hz), 8.50

21 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.48 (1H, d, J=7.9Hz), 8.56 (1H, d, J=1.5Hz), 8.98 (1 H, dd, J=1.8, 4.2Hz), 9.39 (1H, t, J=6.0Hz), 9.97 (1H, s).

[0400]

製造例198.5-(3-クロローフェノキシ) ーチオフェンー2ーカルボニトリル 5ーニトローチオフェンー2ーカルボニトリル (5.00g,32.5 mmol)、3ークロローフェノール (6.90 mL,65.0 mmol) および炭酸カリウム (13.4 g,97.5 mmol) をジメチルスルホキシド (50 mL) に懸濁し、60℃で4時間攪拌した。反応液に0℃で水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水で2回洗浄し、さらに飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をNHシリカゲルシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=20:1) で精製し、標記化合物 (5.56 g,23.6 mmol,73%) を淡黄色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 6.49 (1H, d, J=4.2Hz), 7.04 (1H, ddd, J=0.92, 2.4, 8.2Hz), 7.15 (1H, t, J=2.2Hz), 7.22 (1H, ddd, J=0.92, 2.0, 8.1Hz), 7.33 (1H, t, J=8.2Hz), 7.4 (1H, d, J=4.2Hz).

[0401]

<u>製造例199.2-(5-(2-フルオローベンジル)ーチオフェンー2ーイル)-[1</u>,3]ジオキソラン

製造例 45 と同様の手法により、2-(5-プロモーチオフェン-2-イル)-[1,3]ジオキソラン(8.00g,30.4mmol)および1-プロモメチル-2-フルオローベンゼン(<math>4.48mL,36.5mmol)から標記化合物(4.33g,16.4mmol,54%)を淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.97-4.03 (2H, m), 4.06-4.13 (2H, m), 4.14 (2H, s), 6.01 (1H, s), 6.71 (1H, d, J=3.7Hz), 6.98 (1H, d, J=3.9Hz), 7.01-7.08 (2H, m), 7.19-7.23 (2H, m).

[0402]

製造例 200.5-(2-7)ルオローベンジル) - チオフェン-2-3ルバルデヒド 製造例 199 に記載の 2-(5-(2-7)ルオローベンジル) - チオフェン-2-4ル) -[1,3]ジオキソラン(4.33g, 16.4mmol) をメタノール(40mL)および水(10mL)の混合溶媒に溶解し、1N 塩酸(20mL)を加え、室温で 1 時間 攪拌した。反応溶液に 0 でで飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し、標記化合物(3.54g, 16.1mmol, 98%)を淡黄色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum(CDC1 $_3$) δ (ppm): 4.22 (2H, s), 6.94 (1H, d, J=3.8Hz), 7.05-7.13 (2H, m), 7.21-7.28 (2H, m), 7.60 (1H, d, J=3.8Hz), 9.81 (1H, s).

[0403]

<u>製造例201.(5-(2-フルオローベンジル)-チオフェン-2-イル)-メタノ-ル</u>

製造例 200 に記載の 5-(2-7)ルオローベンジル)ーチオフェンー 2-3ルバルデヒド(2.81g, 12.7 mm o 1)をエタノール(40 mL)に溶解し、0 $\mathbb C$ で水素化ホウ素ナトリウム(964 mg, 25.4 mm o 1)を加え、室温で 1 時間攪拌した。反応液に 0 $\mathbb C$ で水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(0 + サン:酢酸エチル=0 5:1)で精製し、標記化合物(0 1.0 g, 0 3.45 mm o 1, 0 4%)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.14 (2H, s), 4.73 (2H, s), 6.69 (1H, d, J=3.5 Hz), 6.82 (1H, d, J=3.7Hz), 7.02-7.10 (2H, m), 7.19-7.26 (2H, m).

[0404]

製造例202.2-(5-(2-7)) - インジル) - チオフェン-2-4 ルメチル)

<u>ーイソインドールー1</u>, 3ージオン

製造例 138 と同様の手法により、製造例 201 に記載の(5-(2-7)ルオローベンジル)ーチオフェンー 2-7ル)ーメタノール(2.10g, 9.44mmol)から標記化合物(1.49g, 4.24mmol, 45%)を淡黄色固体として得た。

 $^1\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl₃) & (ppm) : 4.08 (2H, s), 4.92 (2H, s), 6.63 (1H, d, J=3.5 Hz), 6.94 (1H, d, J=3.5Hz), 6.99-7.08 (2H, m), 7.12-7.23 (2H, m), 7.70 (2H, dd, J=3.1, 5.5Hz), 7.84 (2H, dd, J=3.1, 5.5Hz).

[0405]

<u>製造例203.C-(5-(2-フルオローベンジル)チオフェン-2-イル)-メチル</u>アミン

製造例 139 と同様の手法により、製造例 202 に記載の 2-(5-(2-7)ルオローベンジル) ーチオフェンー 2-(1) インジル 20 (10 (10) ーイソインドールー 1 (10) から標記化合物 10 (10) から標記化合物 10 (10) から標記化合物 10 (10) から標記化合物 10 (10) を淡黄色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.95 (2H, s), 4.12 (2H, s), 6.65 (1H, d, J=3.5 Hz), 6.71 (1H, d, J=3.5Hz), 7.01-7.09 (2H, m), 7.18-7.25 (2H, m).

[0406]

製造例204. (5-プロモー4-フェノキシーチオフェン-2-イル) -メタノール

製造例 203 に記載の 2-(4-7) エノキシーチオフェンー 2-4 ル)ー[1,3] ジオキソラン (4.88g,19.7mmo1) および Nープロモスクシンイミド (3.85g,21.7mmo1) をテトラヒドロフラン (100mL) に溶解し、室温で 4.5 時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を 0 でで加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルろ過することで 2-(5-7) ロモー 4-7 エノキシーチオフェンー 2-4 ル)ー[1,3] ジオキソラン (5.48g) を淡黄色油状物として得た。

続いて製造例43と同様の手法により、2-(5-ブロモー4-フェノキシーチオフェン-2-イル)-[1,3]ジオキソラン(5.48g)から5-ブロモー4-フェノキシーチオフェン-2-カルバルデヒド(3.11g)を無色油状物として得た。

続いて製造例137と同様の手法により、5-ブロモー4-フェノキシーチオフェンー 2-カルバルデヒド(3.11g,11.0mmol)から標記化合物(2.76g,9 .68mmol,88%)を無色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.70 (2H, s), 6.62 (1H, s), 6.98 (2H, dd, J=1, 8.8Hz), 7.09 (1H, tt, J=1.1, 7.5Hz), 7.29-7.34 (2H, m).

[0407]

<u>製造例205.2-(5-プロモー4-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-イ</u> ソインドール-1,3-ジエン

製造例 138 と同様の手法により、製造例 204 に記載の(5-プロモー4-フェノキシーチオフェンー2-イル)-メタノール(2.71g, 9.50mmol)から標記化合物(2.66g, 6.42mmol, 68%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.86 (2H, s), 6.76 (1H, s), 6.95 (2H, dd, J=1. 1, 8.8Hz), 7.08 (1H, t, J=7.5Hz), 7.30 (2H, dd, J=7.3, 8.8Hz), 7.70-7.76 (2H, m), 7.83-7.88 (2H, m).

[0408]

<u>製造例206.C-(5-プロモー4-フェノキシーチオフェン-2-イル)ーメチルア</u> <u>ミン</u>

製造例 139 と同様の手法により、製造例 205 に記載の 2-(5-70 - 4-7 - 2 - 4 - 7 - 2 - 7 -

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.94 (2H, s), 6.53 (1H, t, J=1.1Hz), 6.97 (2H,

dd, J=1.1, 8.6Hz), 7.08 (1H, tt, J=1.1, 7.5Hz), 7.31 (2H, dd, J=7.5, 8.8Hz). [0 4 0 9]

<u>製造例207.2-アミノ-5-ヨード-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イル</u> メチル)-ニコチナミド

製造例 106 と同様の手法により、2-アミノニコチニックアシッド、製造例 3 3 に記載のC- (5-フェノキシーチオフェン-2-イル)メチルアミンから得た2-アミノー N- (5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)ーニコチナミド(250 mg, 0.768 mm o 1)およびN-ヨードスクシンイミド(190 mg, 0.845 mm o 1)をテトラヒドロフラン(5 m L)に溶解し、室温で 16 時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を0 C で加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をN H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(N キサン:酢酸エチル=1:1)で精製し,標記化合物(15 mg, 15 0. 10 mm o 1, 15 %)を淡黄色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.45 (2H, d, J=5.7Hz), 6.49 (1H, d, J=3.7Hz), 6.77 (1H, d, J=3.8Hz), 7.08 (2H, d, J=7.7Hz), 7.13 (1H, t, J=7.3Hz), 7.23 (2H, s), 7.37 (2H, t, J=7.3Hz), 8.15 (1H, d, J=2.2Hz), 8.21 (1H, d, J=1.8Hz), 9.13 (1H, d, J=5.7Hz).

[0410]

<u>製造例208.2,3-ジヒドロ-1H-ピロロ[2,3-b]ピリジン</u>

1 Hーピロロ[2,3-b]ピリジン(1.00g,8.46mmo1) および10%パラジウムーカーボン(500mg) をギ酸(10mL) およびトリエチルアミン(10mL) の混合溶液に溶解し、70℃で87時間攪拌した。さらにその反応溶液に10%パラジウムーカーボン(400mg) を加え、70℃で9.5時間攪拌した。反応溶液を室温まで冷却し、5N水酸化ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルおよびテトラヒドロフランで抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製し、標記化合物(219mg,1.82mmol,22%)を淡黄色固体として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO-ds) δ (ppm): 2.94 (2H, t, J=8.4Hz), 3.43 (2H, t, J=8.4Hz), 6.27 (1H, s), 6.39 (1H, dd, J=5.3, 7.0Hz), 7.22 (1H, d, J=7.0Hz), 7.66 (1H, d

[0411]

, J=4.9Hz).

<u>製造例209.5-プロモー2,3-ジヒドロー1H-ピロロ[2,3-b]</u>ピリジン

製造例 208 に記載の 2, 3-3 ビドロー 1 Hーピロロ [2, 3-b] ピリジン(15 m g, 0.13 mm o 1) および Nープロモスクシンイミド(24 m g, 0.14 mm o 1)を N, Nージメチルホルムアミド(0.5 m L) に溶解し、室温で 15 時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を 0 でで加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製し、標記化合物(12 m g, 60 μ m o 1, 48%)を白色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.98 (2H, t, J=8.8Hz), 3.48 (2H, t, J=8.8Hz), 6.60 (1H, s), 7.37 (1H, d, J=1.1Hz), 7.71 (1H, d, J=2.4Hz).

[0412]

<u>製造例210.5-プロモー1H-ピロロ[2,3-b]</u>ピリジン

製造例 209 に記載の5-プロモー2, 3-ジヒドロー1 Hーピロロ[2, 3-b]ピリジン(600 mg, 3.01 mmol)および2, 3-ジクロロー5, 6-ジシアノー1, 4-ベンゾキノン(753 mg, 3.31 mmol)をトルエン(15 mL)に溶解し、窒素雰囲気下、40 分加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、水および酢酸エチルを加え、有機層を分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製し、標記化合物(260 mg, 1.32 mmol, 44%)を白色固

体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.40-6.48 (1H, m), 7.50-7.60 (1H, m), 8.2 0 (1H, s), 8.30 (1H, s), 11.9 (1H, s).

[0413]

製造例 2 1 1 . 1 H - ピロロ[2, 3-b] ピリジン -5 - カルボニトリル

製造例 $2\,1\,0$ に記載の $5\,-$ プロモー $1\,H$ -ピロロ $[2,\,3-b]$ ピリジン($9\,0\,m\,g,\,0$. $4\,6\,m\,m\,o\,1$)、ジンク シアニド($8\,0\,m\,g,\,0$. $6\,9\,m\,m\,o\,1$)およびテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)($5\,3\,m\,g,\,4\,6\,\mu\,m\,o\,1$)をN-メチルー2ーピロリジノン($2\,m\,L$)に溶解し、窒素雰囲気下、 $1\,1\,0\,C$ で4. 5 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、反応溶液に水および酢酸エチルを加え、有機層を分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(0キサン:酢酸エチル=00. 00.

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.55-6.68(1H, m), 7.65-7.78 (1H, m), 8.52 (1H, s), 8.60 (1H, s), 12.3 (1H, brs).

[0414]

製造例 2 1 2 . 1 H - ピロロ[2, 3-b] ピリジン-5-カルボキシリックアシッド

製造例172と同様の手法により、製造例211に記載の1H-ピロロ[2, 3-b]ピリジン-5-カルボニトリル(47mg, 0. 33mmol) から標記化合物(47mg, 0. 29mmol, 88%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.57-6.63 (1H, m), 7.55-7.62 (1H, m), 8.5 1 (1H, s), 8.79 (1H, s), 12.0 (1H, s), 12.7 (1H, brs).

[0415]

製造例213.2,2ージメチルーNーピリジンー2ーイループロピオナミド

2-アミノピリジン(3.1g, 33mmol)およびトリエチルアミン(6.9mL, 49mmol)をジクロロメタン(40mL)に溶解し、氷冷下2、2ージメチルプロピオニルクロリド(4.5mL, 36mmol)を加え、同温で2時間攪拌した。水を加え抽出し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムにより乾燥した。減圧下溶媒を留去し、標記化合物(6.0g, 34mmol, 102%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.27 (9H, s), 7.03 (1H, ddd, J=1.1, 4.9, 7.3H z), 7.68-7.72 (1H, m), 8.02 (1H, s), 8.23-8.27 (2H, m).

[0416]

製造例 $2 \ 1 \ 4$. N - (3 - ホルミルピリジン <math>- 2 - イル) - 2 , 2 - ジメチルプロピオナミド

tertーブチルリチウム (1.5 Mペンタン溶液, $10\,\text{mL}$, $15\,\text{mmol}$) およびジエチルエーテル ($50\,\text{mL}$) の混合液に、 $-78\,\text{℃で製造例}\,213\,\text{に記載の}\,2$, $2-\text{ジメチル-N-ピリジン-2--イループロピオナミド(}900\,\text{mg}$, $5.0\,\text{mmol}$) のジエチルエーテル ($10\,\text{mL}$) 溶液を滴下し、同温で $90\,\text{分攪拌}$ した。同温下モルホリン-4-カルバルデヒド ($1.0\,\text{mL}$, $10\,\text{mmol}$) を滴下し、徐々に室温まで昇温した。反応液に水およびテトラヒドロフランを加え分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=1:4) により精製し、標記化合物 ($880\,\text{mg}$, $4.3\,\text{mmol}$, 85%) を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.38 (9H, s), 7.21 (1H, dd, J=4.9, 7.6Hz), 8. 05 (1H, dd, J=2.0, 7.5Hz), 8.69 (1H, dd, J=2.0, 4.9Hz), 9.94 (1H, s), 10.9 (1H, brs).

[0417]

製造例215. (2-アミノピリジン-3-イル) -メタノール

製造例214に記載のN-(3-ホルミルピリジン-2-イル)-2,2-ジメチルプ

ロピオナミド (500 mg, 2.4 mm o 1) および 5 N水酸化ナトリウム水溶液 (7 m L) の混合液を、90分加熱還流した。放冷後、酢酸エチルおよびテトラヒドロフランを加え抽出し、飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:酢酸エチル=1:5)により精製し、標記化合物(160 mg, 1.2 mm o 1, 53%)を淡黄色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.31 (2H, s), 5.13 (1H, brs), 5.62 (2H, s), 6.51 (1H, dd, J=5.0, 7.3Hz), 7.34-7.36 (1H, m), 7.81-7.82 (1H, m).

[0418]

製造例216.2-アミノピリジン-3-カルバルデヒド

製造例 215 に記載の (2-アミノピリジン-3-イル) ーメタノール $(130 \,\mathrm{mg}, 1.1 \,\mathrm{mmol})$ およびジクロロメタン $(10 \,\mathrm{mL})$ の混合液に、室温で二酸化マンガン $(1.3 \,\mathrm{g}, 15 \,\mathrm{mmol})$ を加え、終夜攪拌した。反応液をセライトろ過した後、減圧下溶媒を留去し、標記化合物 $(108 \,\mathrm{mg}, 0.88 \,\mathrm{mmol}, 83\%)$ を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 6.75 (1H, dd, J=4.9, 7.5Hz), 7.83 (1H, dd, J=1.9, 7.5Hz), 8.23 (1H, dd, J=1.9, 4.9Hz), 9.86 (1H, s).

[0419]

製造例217.2-ヒドロキシ-[1,8]ナフチリジン-3-カルボキシリックアシッド エチルエステル

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.43 (3H, t, J=7.1Hz), 4.45 (2H, q, J=7.1Hz), 7.28 (1H, dd, J=4.9, 7.8Hz), 8.04 (1H, dd, J=1.7, 7.9Hz), 8.48 (1H, s), 8.87 -8.88 (1H, m), 12.16 (1H, brs).

[0420]

<u>製造例218.2-トリフルオロメタンスルホニルオキシー[1,8]ナフチリジン-3-</u>カルボキシリックアシッド エチルエステル

製造例 2 17に記載の2-ヒドロキシー[1, 8]ナフチリジンー3-カルボキシリックアシッド エチルエステル (95 mg, 0.44 mm o 1)、ジクロロメタン(4 mL)およびN, N-ジメチルホルムアミド (0.5 mL) の混合液に、N-フェニルービス (トリフルオロメタンスルホンイミド) (230 mg, 0.65 mm o 1)、トリエチルアミン (0.18 mL, 1.3 mm o 1)および触媒量の4-(ジメチルアミノ)ピリジンを加え、室温で2.5 時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)により精製し、標記化合物(22 mg, 0.63 mm o 1,14%)を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.49 (3H, t, J=7.1Hz), 4.54 (2H, q, J=7.1Hz), 7.69 (1H, dd, J=4.3, 8.2Hz), 8.41 (1H, dd, J=2.0, 8.4Hz), 9.09 (1H, s), 9.28 (1H, dd, J=2.0, 4.2Hz).

[0421]

製造例 2 19. [1, 8] ナフチリジン-3 - カルボキシリックアシッド エチルエステル 製造例 2 18 に記載の 2 - トリフルオロメタンスルホニルオキシー[1, 8] ナフチリジン-3 - カルボキシリックアシッド エチルエステル(2 2 mg, 0.063 mmol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(7.3 mg, 0.0063 mmol)、1 - メチル-2 - ピロリジノン(1.5 mL)の混合液に、N, N - ジイソプロピルエチルアミン(0.033 mL, 0.19 mmol)およびギ酸(0.0036 mL,0.094 mmol)加え、100 %で45分攪拌した。放冷後、N Hシリカゲルを

用いてろ過し、減圧下溶媒を留去した。残渣に水、酢酸エチルおよびテトラヒドロフランを加え抽出し、飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)により精製し、標記化合物(8.1 mg, 0.040 mm o 1, 64%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.49 (3H, t, J=7.1Hz), 4.51 (2H, q, J=7.1Hz), 7.61 (1H, dd, J=4.3, 8.2Hz), 8.34 (1H, dd, J=2.0, 8.2Hz), 8.91 (1H, d, J=2.2Hz), 9.25 (1H, dd, J=2.0, 4.2Hz), 9.69 (1H, d, J=2.4Hz).

[0422]

製造例 $2\ 2\ 0$. キノリン-6 ーカルボキシリックアシッド 3 ープロモベンジルアミド 製造例 $1\ 9\ 1$ と同様の手法により、3 ープロモベンジルアミン 塩酸塩(1. $3\ g$, 5. $8\ mm$ o 1)およびキノリン-6 ーカルボキシリックアシッド(1. $0\ g$, 5. $8\ m$ m o 1)から標記化合物(1. $4\ g$, 4. $0\ mm$ o 1, $7\ 0$ %)を白色固体として得た。 1 HーNMR Spectrum (CDCl $_3$) δ (ppm) : 4.68 (2H, d, J=5.7Hz), 6.75 (1H, brs), 7.23 (1H, t, J=7.8Hz), 7.31-7.34 (1H, m), 7.43-7.45 (1H, m), 7.47 (1H, dd, J=4.2, 8.2Hz), 7.53-7.54 (1H, m), 8.07 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.16 (1H, d, J=8.8Hz), 8.22-8.24 (1H, m), 8.34 (1H, d, J=1.8Hz), 8.99 (1H, dd, J=1.8, 4.2Hz).

[0423]

製造例222.3ーアミノメチルフェノール

製造例 4 7 と同様の手法により、3-ヒドロキシベンズアルデヒド $(3.0g, 2.4 \, \text{m m o } 1)$ から標記化合物 $(2.9g, 2.4 \, \text{m m o } 1, 9.7\%)$ を白色固体として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.60 (2H, s), 6.55 (1H, d, J=7.5Hz), 6.68 -6.70 (2H, m), 7.03-7.07 (1H, m).

[0425]

製造例223.2-アミノーNー(3-ヒドロキシベンジル)-ニコチナミド

製造例191と同様の手法により、製造例222に記載の3-アミノメチルフェノール(0.60g, 4.9mmol)および2-アミノニコチニックアシッド(0.67g, 4.9mmol)から標記化合物(0.63g, 2.6mmol, 53%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.34 (2H, d, J=5.9Hz), 6.56-6.61 (2H, m), 6.69-6.71 (2H, m), 7.06-7.10 (3H, m), 7.93 (1H, dd, J=1.8, 7.8Hz), 8.06 (1H, dd, J=1.8, 4.8Hz), 8.91 (1H, t, J=6.0Hz), 9.30 (1H, s).

[0426]

製造例224.2-アミノー6-クロロニコチニックアシッド

2,6-ジクロロニコチニックアシッド(40g(純度90%),0.19mol)、アセトアミド(80g,1.4mol)、炭酸カリウム(78g,0.56mol)、塩化 鋼(I)(0.93g,9.4mmol)およびキシレン(80mL)の混合物にトリス(2-(2-メトキシエトキシ)エチル)アミン(3.0mL,9.4mmol)を加え、145℃で終夜攪拌した。放冷後、反応液に塩化鋼(I)(0.46g,4.6mmol)を加え、145℃で終夜攪拌した。反応液を105℃に冷却した後、水(100mL)を加え、同温で1時間攪拌し、室温まで放冷した。5N塩酸(150mL)を加え、クエン酸水溶液で中和後、酢酸エチルを加えセライトを用いてろ過した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチ

ル)により精製し、酢酸エチルーヘキサン系より再結晶を行い、標記化合物(1.4g, 8.3mmol, 4.5%)を白色結晶として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.61 (1H, d, J=8.1Hz), 7.53 (2H, brs), 8.0 1 (1H, d, J=8.1Hz).

[0427]

<u>製造例225.2-アミノ-N-(4-ベンジルオキシ-ベンジル)-6-クロロ-ニコ</u> チナミド

製造例 191 と同様の手法により、製造例 4 に記載の 4 ーペンジルオキシーベンジルアミン (0.90g, 4.2 mmol) および製造例 224 に記載の 2 ーアミノー 6 ークロローニコチニックアシッド (1.5g, 8.4 mmol) から標記化合物 (0.43g, 1.2 mmol, 28%) を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.33 (2H, d, J=5.7Hz), 5.06 (2H, s), 6.61 (1H, d, J=8.1Hz), 6.94 (2H, d, J=8.6Hz), 7.20 (2H, d, J=8.4Hz), 7.28-7.31 (1H, m), 7.34-7.38 (2H, m), 7.41 (2H, d, J=7.5Hz), 7.49 (2H, brs), 7.95 (1H, d, J=8.1Hz), 8.92-8.95 (1H, m).

[0428]

製造例226. キノリン-6-カルボチオイックアシッド 4-ベンジルオキシーベンジルアミド

6-キノリンカルボキシリックアシッド($100 \, \mathrm{mg}$, $0.577 \, \mathrm{mmol}$)のテトラヒドロフラン($50 \, \mathrm{mL}$)溶液に、N, N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド($1.90 \, \mathrm{mg}$, $11.7 \, \mathrm{mmol}$)を加え、室温で1時間撹拌した。その後その反応液に製造例4に記載の4-ベンジルオキシベンジルアミン($2.49 \, \mathrm{g}$, $11.7 \, \mathrm{mmol}$)のテトラヒドロフラン溶液を加え、室温で終夜撹拌した。溶媒を留去し、残渣を $N \, \mathrm{H}$ シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、キノリンー6-カルボキシリックアシッド 4-ベンジルオキシーベンジルアミド($4.31 \, \mathrm{g}$, 定量的)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.93 (2H, d, J=4.6Hz), 5.09 (2H, s), 6.99 (2H, d, J=8.8Hz), 7.26-7.44 (7H, m), 7.58 (1H, dd, J=4.2, 8,2Hz), 8.01 (1H, d, J=9.0Hz), 8.13 (1H, dd, J=2.1, 8.9Hz), 8.29 (1H, d, J=1.8Hz), 8.46 (1H, d, J=8.2Hz), 8.94 (1H, dd, J=1.6, 4.2Hz), 10.9(1H, brs).

[0429]

製造例227.1-キノリン-6-イル-エタノン

窒素雰囲気下、6-プロモキノリン(4.4g, 21.3mmo1)、1-エトキシビニル (トリn-プチル) チン(10g, 27.69mmo1)およびジクロロビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (II) (1.2g, 1.7mmo1)をトルエン(120mL)に溶解させ、80℃で7時間攪拌した。室温下、反応溶液に5M塩酸(30mL)およびテトラヒドロフラン(150mL)を加え15時間攪拌した。反応液を細紛した氷を入れた飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(200mL) に注ぎ、pH8-9に調整してセライト濾過した。ろ液を酢酸エチルで20mL) に注ぎ、pH8-9に調整してセライト濾過した。ろ液を酢酸エチルで20mL) を加え塩水で20mL) に非常に変更の残渣を得た。これに酢酸エチル(20mL) を加え溶解後、シリカゲル(20mL)を加え溶媒を減圧留去し吸着させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(20mL)を加え溶媒を減圧留去し吸着させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(20mL)を加え溶媒を

)を得た。この黄色固形物を酢酸エチル(100mL)に溶解後、1M塩酸(70,50mL)で2回抽出し、水層を炭酸水素ナトリウムでpH8とした後、酢酸エチルで2回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、濾過し、有機層を減圧留去後、標記化合物(2.98g17.4mmol,77%)を黄色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (Acetone- d_6) δ (ppm) : 2.73 (3H, s), 7.07 (1H, dd, J=8.4, 4.4 Hz), 8.11 (1H, d, J=9.2 Hz), 8.27 (1H, dd, J=8.8, 2.0 Hz), 8.50-8.53 (1H, m), 8.70 (1H, m), 9.02 (1H, m).

[0430]

<u>製造例228. ジチオカルボニックアシッド 〇-エチルエステル S-キノリン-6-</u> イルエステル

窒素雰囲気下、キノリンー6ーイルアミン(2.88g,20mmol) およびHBF4 水溶液(48% W/W,11mL)のテトラヒドロフラン(100mL)溶液に、ー10℃からー15℃にて、3ーメチルー1ーニトロソオキシーブタン(10.7mL,60mmol) を少しずつ加えた後、1時間攪拌した。-10℃から-15℃にて、ジエチルエーテル(200mL)を少しずつ加え、析出した固体を濾取し、ジエチルエーテルで洗浄し、乾燥して、キノリンー<math>6-ジアゾニウム テトラフルオロボレート(6.85g)を黄赤色の固体として得た。

次に、カリウム O-エチル ジチオカーボネート(802mg, 5mmol)、水(20mL) およびジエチルエーテル(30mL)の溶液に、氷冷下キノリンー6ージアゾニウム テトラフルオロボレート(665mg, 2mmol)を少しずつ加えた後、18時間攪拌した。この反応溶液に水(100mL)を加え、ジエチルエーテル(50mL)で抽出し、食塩水(150mL)で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過した後、減圧留去し、赤色油状物の残渣(0.462g)を得た。この残渣の0.2gを薄層シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)にて精製し、標記化合物(50mg, 0.2mmol)を淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (Acetone- d_6) δ (ppm) :1.31(3H, t, J=7.2 Hz), 4.66(2H, q, J=7.2 Hz), 7.60(1H, dd, J=8.4, 4.4 Hz), 7.86(1H, m), 8.13(1H, d, J=8.8 Hz), 8.18(1H, m), 8.41(1H, m), 9.01(1H, m).

MS m/e (ESI) 360(MH⁺)

[0431]

製造例229.4-ベンジルオキシー3-メトキシメトキシーベンゾニトリル

¹H-NMR Spectrum (Acetone- d_6) δ (ppm) :3.46(3H, s), 5.26(2H, s), 5.27(2H, s), 7.26(1H, d, J=8.4 Hz), 7.36-7.44(4H, m), 7.45(1H, d, J=2.4 Hz), 7.50-7.53(2H, m)

[0432]

製造例230.3-(3-メチル-2-ブテニルオキシ)-ベンゾニトリル

3-ヒドロキシベンゾニトリル(1.19g, 10mmol)および4-ブロモー2-メチルー2-ブテン(1.66g, 10mmol)をN, N-ジメチルホルムアミド(5mL)に溶解し、炭酸カリウム(1.66g, 12mmol)を加え、室温で2時間攪拌した。反応液に水(50mL)を加え、酢酸エチル50mLで抽出した。抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧で溜去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(20、十分・データー)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 1.73(3H, s), 1.78(3H, s), 4.51(2H, d, J=6.8Hz), 5.48(1H, t, J=6.8Hz), 7.13(1H, dd, J=2.4, 8.4Hz), 7.15(1H, d, J=2.4Hz), 7.23(1H, d, J=8.4Hz), 7.28(1H, t, J=8.4Hz).

[0433]

製造例231.3-(3-メチル-2-プテニルオキシ)ーベンジルアミン

製造例 230 に記載の 3-(3-メチル-2-プテニルオキシ)-ベンゾニトリル(1.71g,10 mm o 1)をテトラヒドロフラン(<math>20 mL)に溶解し、室温にて攪拌下、水素化アルミニウムリチウム(0.57g,15 mm o 1)を加え、70 ℃に加温した後 2 時間攪拌を続けた。反応液を氷冷後、水(0.6 mL)、15 %水酸化ナトリウム水溶液(0.6 mL)、水(1.8 mL)の順で加えた後、固体を濾過し、テトラヒドロフラン(20 mL)で洗浄した。ろ液と洗液を合わせ無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下溜去し、標記化合物(1.50 g,8.52 mm o 1,85.2%)を無色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 1.73(3H, s), 1.78(3H, s), 4.51(2H, d, J=6.8Hz), 4.68(2H, d, J=5.6Hz), 5.48(1H, t, J=6.8Hz), 6.77(1H, dd, J=2.4, 8.4Hz), 6.83(1H, d, J=2.4Hz), 6.87(1H, s), 7.23(1H, t, J=8.4Hz).

[0434]

製造例232. (3-シアノベンジル) ホスホニックアシッド ジエチルエステル

3-シアノベンジルブロミド (9.8 g, $50\,\mathrm{mm\,o\,1}$) およびトリエチルホスファイト (9.9 7 g, $60\,\mathrm{mm\,o\,1}$) を $140\,\mathrm{Co\,3}$ 時間攪拌した。得られた残渣を蒸留し、 $145\,\mathrm{C}/1\,\mathrm{mm\,H\,g}$ の溜分を集め、標記化合物($10\,\mathrm{g}$, $39.5\,\mathrm{mm\,o\,l}$, $79.1\,\mathrm{Sm}$ %)を無色油状物として得た。

[0435]

製造例233.3-(2-メチルプロペニル)ベンゾニトリル

水素化ナトリウム (0.40g, 10 mmol, 60% in oil) をテトラヒドロフラン (5mL) に懸濁し、室温で攪拌下、製造例 230で得られた (3-シアノベンジル) ホスホニックアシッド ジエチルエステル (2.53g, 10 mmol) を滴下した。60%で一時間攪拌した後、室温に戻しアセトン (0.92g, 20 mmol) を滴下した、さらに室温にて 30分攪拌した。反応液に水 (100mL) を加え、酢酸エチル (50mL) で抽出した。有機層を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下溜去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (0キサン:酢酸エチル= 97:3)で精製し、標記化合物 (0.44g, 2.80mmol, 28%) を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 1.85(3H, s), 1.93(3H, s), 6.23(1H, s), 7.40-7. 50(4H, m).

[0436]

製造例234. (3-(2-メチルプロペニル) -ベンジルアミン)

製造例233に記載の3-(2-メチルプロペニル)ペンゾニトリル(0.44g,2

. $8 \, \text{mmol}$)をテトラヒドロフラン($5 \, \text{mL}$)に溶解し、室温で攪拌下、水素化アルミニウムリチウム($0.16 \, \text{g}$, $4.2 \, \text{mmol}$)を加え、 $70 \, \text{℃}$ に加温した後 $2 \, \text{時間攪拌した。反応液を氷冷後、水(}0.<math>16 \, \text{mL}$)、 $15 \, \text{%水酸化ナトリウム水溶液(}0.16 \, \text{mL)、水(}0.48 \, \text{mL}$)を順次加えた後、固体を濾過し、テトラヒドロフラン($10 \, \text{mL}$)で洗浄した。ろ液と洗液を合わせ、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下溜去し、標記化合物($0.40 \, \text{g}$, $2.48 \, \text{mmol}$,88.7%)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 1.87(3H, s), 1.90(3H, s), 6.27(1H, s), 7.11-7. 28(4H, m).

[0437]

製造例235.3-シクロペンチリデンメチルベンゾニトリル

カリウム t e r t - プトキシド (1.12 g, 10 mmol) をN, N-ジメチルホルムアミド (10 mL) に懸濁し、室温で攪拌下、 <math>(3-シアノベンジル) ホスホニックアシッド ジエチルエステル (2.53 g, 10 mmol) を滴下した。室温にて1時間攪拌した後、シクロペンタノン (0.84 g, 10 mmol) を加え、室温で2時間攪拌した。反応液に水 (100 mL) を加えた後、酢酸エチル (50 mL) で抽出した。有機層を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下溜去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (へキサン:酢酸エチル = 97:3)で精製し、標記化合物 (1.32 g, 7.21 mol, 72.3%) を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm):1.65-1.79(4H, m), 2.47-2.58(4H, m), 4.70(2H, d, J=5.6Hz), 6.33(1H, s), 7.40-7.57(4H, m).

[0438]

製造例236.3-シクロペンチリデンメチルーベンジルアミン

製造例 235 に記載の 3-シクロペンチリデンメチルベンゾニトリル(1.32g, 7.21 mm o1)をテトラヒドロフラン(10 mL)に溶解し、室温で攪拌下、水素化アルミニウムリチウム(0.41 g, 10.8 mm o1)を加え、70 C に加温した後 2 時間攪拌した。反応液を氷冷後、水(0.41 mL)、15 %水酸化ナトリウム水溶液(0.41 mL)、水(1.23 mL)を順次加えた後、固体を濾過し、テトラヒドロフラン(20 mL)で洗浄した。ろ液と洗液を合わせ、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下溜去し、標記化合物(1.30 g, 6.95 mm o1, 96.4%)を無色油状物として得た。

[0439]

製造例237. (5-プロモチオフェン-2-イル)メタノール

5-プロモー2-チオフェンカルボキシアルデヒド(25g, 131mmo1)をエタノールーテトラヒドロフラン(1:1)の混合溶媒(200mL)に溶解し、氷冷で攪拌下、水素化ホウ素ナトリウム(1.86g, 49mmo1)を少量ずつ加え、30分攪拌を続けた。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液(<math>20mL)を加え30分攪拌した。反応液を酢酸エチル(<math>100mL)にて抽出し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(100mL)で精製し、標記化合物(100mL)で精製し、標記化合物(100mL)で精製し、標記化合物(100mL)を無色油状物として得た。

[0440]

製造例238.2-プロモー5-クロロメチルチオフェン

製造例 237に記載の (5-プロモチオフェン-2-4ル) メタノール (6.7g,34.7mmol) をジエチルエーテル (40mL) に溶解し、これに濃塩酸 10mL を加え、室温にて 8 時間激しく攪拌した。反応液に氷水 (200mL) を加え、さらに炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて中性にした後、酢酸エチル (100mL) で抽出した。有機層を水洗、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下濃縮し、標記化合物 (7.3g,34.5mmol,99.4%) を無色油状物として得た。

[0441]

<u>製造例239. (5-プロモチオフェン-2-イルメチル) ホスホニックアシッド ジエ</u> チルエステル

製造例238に記載の2-プロモ-5-クロロメチルチオフェン(7.3g,34.5 mmol) およびトリエチルホスファイト(6.35g,38.2mmol)を140 で 3時間攪拌した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=50:50)で精製し、標記化合物(8.82g,31.2mmol,90.3%)を赤褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 1.27-1.36(6H, m), 3.25(2H, d, J=24Hz), 4.05-4.16(4H, m), 6.72(1H, d, J=3.6Hz), 6.92(1H, d, J=3.6Hz).

[0442]

製造例240.2-プロモー5-(2-メチルプロペニル)ーチオフェン

製造例 239 に記載の(5-プロモチオフェン-2-イルメチル)ホスホニックアシッド ジエチルエステル(3.13g, 10 mm o 1)をテトラヒドロフラン(20 mL)に溶解し、この溶液に室温で攪拌下、水素化ナトリウム(0.40g, 10 mm o 1, 60% in oil)を加えた。60%にて30分攪拌した後、アセトン(<math>1g, 17. 2 mm o 1)を加え、さらに30分攪拌した。反応液に水(<math>100 mL)を加え、ヘキサン(50 mL)で抽出し、有機層を水洗、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下で溶媒を溜去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン)で精製し、標記化合物(60 mg, 0.27 mm o 1, 2.7%)を無色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 1.90(3H, s), 1.93(3H, s), 6.27(1H, s), 6.62(1H,

[0443]

d, J=3.6Hz), 6.93(1H, d, J=3.6Hz).

製造例241.5-(2-メチルプロペニル)-チオフェン-2-カルボニトリル

製造例 240 に記載の 2- プロモー 5- (2- メチルプロペニル) - チオフェン (60 mg, 0.27 mm o1) を N, N-ジメチルホルムアミド (1 mL) に溶解し、160 ℃にてシアン化銅 (62 mg, 0.69 mm o1) を加え、2 時間攪拌した。反応液を冷却後、濃アンモニア水 (5 mL) を加え、ジエチルエーテル (10 mL) で抽出した。有機層を水洗、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下で溶媒を溜去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル= 95:5) で精製し、標記化合物(15 mg, 0.092 mm o1, 34%)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 1.97(3H, s), 2.00(3H, s), 6.39(1H, s), 6.85(1H, d, J=4.0Hz), 7.50(1H, d, J=4.0Hz).

[0444]

<u>製造例242.C-(5-(2-メチルプロペニル)-チオフェン-2-イル)-メチルアミン</u>

製造例 241 に記載の $5-(2-メチルプロペニル)-チオフェン-2-カルボニトリル(<math>15\,\mathrm{mg}$, $0.092\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}$ 1)をテトラヒドロフラン($2\,\mathrm{mL}$)に溶解し、室温にて攪拌下、水素化アルミニウムリチウム($10\,\mathrm{mg}$, $0.26\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}$ 1)を加え、 $70\,\mathrm{C}$ に加温した後 2 時間攪拌した。反応液を氷冷後、水($0.01\,\mathrm{mL}$)、 $15\,\mathrm{S}$ 水酸化ナトリウム水溶液($0.01\,\mathrm{mL}$)、水($0.03\,\mathrm{mL}$)を順次加えた後、固体を濾過し、テトラヒドロフラン($5\,\mathrm{mL}$)で洗浄した。ろ液と洗液を合わせ、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下溜去し、標記化合物($14\,\mathrm{mg}$, $0.083\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}$ 1, $91.1\,\mathrm{S}$)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl3) δ (ppm): 1.91(3H, s), 1.96(3H, s), 4.09(2H, s), 6.33(1H, s), 6.75(1H, d, J=3.6Hz), 6.95(1H, d, J=3.6Hz).

[0445]

製造例243.3ーイソプチルペンジルアミン

製造例234に記載の3-(2-メチルプロペニル)-ベンジルアミン(100mg, 0.621mmol)をエタノール(5mL)に溶解し、これに10%パラジウムー炭素(50%含水,20mg)を加え、室温で水素雰囲気下、2時間攪拌した。触媒を濾過し

た後、溶媒を溜去し、標記化合物($5.8\,\mathrm{m\,g}$, 5.6. 6.8)を無色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): $0.90(6\mathrm{H},\ d,\ J=6.8\mathrm{Hz})$, $1.87(1\mathrm{H},\ dq,\ J=7.6$, $6.8\mathrm{Hz})$, $2.48(2\mathrm{H},\ d,\ J=7.6\mathrm{Hz})$, $3.84(2\mathrm{H},\ s)$, $7.02-7.28(4\mathrm{H},\ m)$.

[0446]

製造例244.2-(2-シクロプロピルビニル)チオフェン

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 0.44-0.52(2H, m), 0.76-0.84(2H, m), 1.451.55(1H, m), 5.60(1H, dd, J=8.8, 15.6Hz), 6.83(1H, d, J=3.2Hz), 6.92(1H, dd, J=3.2, 5.2Hz), 7.00(1H, dd, J=3.2, 5.2Hz), 7.05(1H, J=5.2Hz).

[0447]

<u>製造例245.5-(2-シ</u>クロプロピルビニル) チオフェン-2-カルボキシアルデヒ<u>ド</u>

製造例 244 に記載の $2-(2-シ \rho r)$ プロピルビニル)チオフェン(1.27g,8.47mmol)を無水ジエチルエーテル(20mL)に溶解し、氷冷で攪拌下、n- ブチルリチウム(2.47 Mへキサン溶液、4.1mL,10.2mmol)を滴下し、30 分攪拌した。反応液をドライアイスーアセトン浴で冷却し、N, N- ジメチルホルムアミド(2g, 27.4mmol)を加え、そのまま 30 分攪拌した。反応液に酢酸(1mL)、水(10mL)を順次加え、室温に戻した。反応液を酢酸エチル(50mL)で抽出した後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下溜去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=95:5)にて精製し、標記化合物(960mg, 5.39mmol, 63.7%)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 0.57-0.63(2H, m), 0.88-0.94(2H, m), 1.53-1.6 0(1H, m), 5.84(1H, dd, J=9.2, 15.6Hz), 6.59(1H, d, J=15.6Hz), 6.91(1H, d, J=3.6Hz), 7.59(1H, d, J=3.6Hz), 9.80(1H, s).

[0448]

製造例 246. (5-(2-シクロプロピルビニル) チオフェン-2-(1) メタノール 製造例 245 に記載の 5-(2-シクロプロピルビニル) チオフェン-2-(2-1) アルデヒド $(960\,\mathrm{mg}, 5.39\,\mathrm{mmol})$ をテトラヒドロフラン-(2:1) の混合 溶媒 $(30\,\mathrm{mL})$ に溶解し、氷冷で攪拌下、水素化ホウ素ナトリウム $(100\,\mathrm{mg}, 2.64\,\mathrm{mmol})$ を加え、 $30分攪拌した。反応液に酢酸 <math>(0.5\,\mathrm{mL})$ 、水 $(10\,\mathrm{mL})$ を順次加え、酢酸エチル $(50\,\mathrm{mL})$ で抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下溜去し、標記化合物 $(930\,\mathrm{mg}, 5.19\,\mathrm{mmol}, 96.2\%)$ を無色油状物として得た。

[0449]

<u>製造例247.2-(5-(2-シクロプロピルビニル)チオフェン-2-イルメチル)</u> イソインドール-1,3-ジオン

 ネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下で溜去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=9:1)にて精製し、標記化合物(330 mg, 1.07 mm o 1, 20.6%)を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (CDC13) δ (ppm): 0.44-0.48(2H, m), 0.76-0.80(2H, m), 1.42-1.5 0(1H, m), 4.92(2H, s), 5.52(1H, dd, J=8.8, 15.6Hz), 6.47(1H, d, J=15.6Hz), 6.62(1H, d, J=3.6Hz), 6.93(1H, d, J=3.6Hz), 7.67-7.73(2H, m), 7.82-7.86(2H, m).

[0450]

<u>製造例248.C-(5-(2-シクロプロピルビニル)チオフェン-2-イル)メチル</u>アミン

製造例 247に記載の2-(5-(2-シ)クロプロピルビニル)チオフェン-2-4ルメチル)イソインドール-1、3-ジオン(330 mg, 1.02 mm o 1)をエタノール(50 mL)に溶解し、これにヒドラジン一水和物(50 mg, 10 mm o 1)を加え、加熱還流下、2 時間攪拌した。室温まで冷却後、反応液に2 N水酸化ナトリウム溶液(10 mL)および水(100 mL)を加えヘキサン(50 mL)で2 回抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下溜去し、標記化合物(180 mg, 1.0 mm o 1, 98.6%)を無色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDC13) δ (ppm): 0.44-0.48(2H, m), 0.76-0.80(2H, m), 1.42-1.5 0(1H, m), 3.96(2H, s), 5.52(1H, dd, J=8.8, 15.6Hz), 6.52(1H, d, J=15.6Hz), 6.65(1H, d, J=3.6Hz), 6.71(1H, d, J=3.6Hz).

[0451]

<u>製造例249.C-(5-(2,2-ジシクロプロピルビニル)チオフェン-2-イル)</u> メチルアミン

標記化合物を製造例244ないし248と同様の方法で合成した。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDC13) δ (ppm): 0.42-0.46(2H, m), 0.61-0.66(2H, m), 0.83-0.8 8(4H, m), 1.16-1.23(1H, m), 1.96-2.03(1H, m), 3.96(2H, s), 6.30(1H, s), 6.85(1 H, d, J=3.2Hz), 6.90(1H, d, J=3.2Hz).

[0452]

製造例250.4-クロローキナゾリン

4ーヒドロキシキナゾリン(7.94g,52.3mmol)にオキシ塩化リン(64mL,687mmol)および五塩化リン(14.89g,71.50mmol)を加え、加熱還流下、20分攪拌した。反応混合物を減圧濃縮し、残渣をクロロホルムに溶解した。クロロホルム溶液を氷に注ぎ、濃アンモニア水を加えpHを10に調整した後、分液した。水層をクロロホルムで抽出し、合わせたクロロホルム層を水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、標記化合物(8.03g,48.8mmol,93%)を得た。このものは精製することなく、次の反応に用いた。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 7.64(1H, dd, J=7.2, 8.0Hz), 7.81(1H, d, J=8.0Hz), 7.93(1H, ddd, J=0.8, 7.2, 8.0Hz), 8.16(1H, dd, J=0.8, 8.0Hz), 8.86 (1H, brs).

[0453]

製造例251.メタンスルホニックアシッド 2-フルオローベンジルエステル

氷冷下、2-7ルオロベンジルアルコール(4.40g, 34.9mmol)のジクロロメタン(40mL)溶液にメタンスルホニルクロリド(3.24mL, 41.9mmol)およびトリエチルアミン(5.84mL, 41.9mmol)を加え、室温に昇温し、終夜撹拌した。反応液をジクロロメタンで希釈し、5%炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去して、標記化合物(4.62g, 65%)を茶色油状物として得た。このものは精製することなく、次の反応に用いた

[0454]

製造例252.4-(2-フルオロベンジルオキシ)-ベンジルアミン

製造例12と同様の手法により、p-シアノフェノール (2.70g, 22.7mm

ol) および製造例 251 に記載のメタンスルホニックアシッド 2- フルオローベンジルエステル(4.63g, 22.7mmol)から標記化合物(710mg, 14%)を黄色油状物として得た。

[0455]

製造例253.4-(4-フルオロベンジルオキシ)ーベンジルアミン

製造例 12 と同様の手法により、p - シアノフェノール(3.00 g, 25.2 mm o 1)および 4 - フルオロベンジルプロミド(4.76 g, 25.2 mm o 1)から 4 - (4 - フルオロベンジルオキシ) - ベンゾニトリル(5.89 g, 定量的)を得た。 次に、得られた 4 - (4 - フルオロベンジルオキシ) - ベンゾニトリル(1.5 g, 6.6 mm o 1)から製造例 12 と同様の手法により、標記化合物(1.02 g, 67%)を黄色固体として得た。

[0456]

製造例254.5-(4-クロローフェノキシ)ーチオフェン-2-カルポニトリル

製造例 3 1 と同様の手法により、5 ーニトロチオフェンー 2 ーカルボニトリル(7 7 1 mg, 5 mm o 1)および 4 ークロロフェノール(6 4 3 mg, 5 mm o 1)から、標記化合物 (7 7 0 mg, 3. 2 7 mm o 1, 6 5%)を淡黄色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum (Acetone- d_6) δ (ppm): 6. 72(1H, d, J=4. 4Hz), 7. 30-7. 32(2H, m), 7. 50-7. 52(2H, m), 7. 67(1H, d, J=4. 4Hz)

[0457]

<u>製造例255.C-(5-(4-クロローフェノキシ)ーチオフェンー2-イル)ーメチルア</u> ミン

製造例32と同様の手法により、製造例254に記載の $5-(4-\rho DDD-D x J + v)$ ーチオフェン-2-カルボニトリル(350mg, 1.49mmol)から、標記化合物(307mg, 1.28mmol, 86%)を橙色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) :2.19(2H, brs), 3.81-3.82(2H, m), 6.53-6.5 4(1H, m), 6.69-6.70(1H, m), 7.10-7.13(2H, m), 7.42-7.45(2H, m).

[0458]

製造例256.5-(2-クロローフェノキシ)-チオフェン-2-カルボニトリル

製造例 3 1 と同様の手法により、5 ーニトロチオフェンー 2 ーカルボニトリル(7 7 1 mg, 5 mm o 1)および 2 ークロロフェノール(6 4 3 mg, 5 mm o 1)から、標記化合物 (5 1 6 mg, 2. 1 9 mm o 1, 4 4%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum(Acetone- d_6) δ (ppm):6.63(1H, d, J=4.0Hz), 7.35-7.40(1H, m), 7.42-7.50(2H, m), 7.61-7.65(2H, m).

[0459]

<u>製造例257.C-(5-(2-クロローフェノキシ)-チオフェン-2-イル)-メチルア</u> ミン

製造例32と同様の手法により、製造例256に記載の $5-(2-\rho uu-フェノキシ)$ ーチオフェン-2-カルボニトリル(356mg, 1.51mmol)から、標記化合物(305mg, 1.27mmol, 72%)を橙色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) :2.10(2H, brs), 3.80(2H, s), 6.48-6.50(1H, m), 6.66-6.72(1H, m), 7.15-7.23(2H, m), 7.34-7.38(1H, m), 7.56-7.59(1H, m).

[0460]

製造例258.5-(2-フルオローフェノキシ)ーチオフェン-2-カルボニトリル

製造例 3 1 と同様の手法により、5 ーニトロチオフェンー 2 ーカルボニトリル(7 7 1 m g, 5 m m o 1)および 2 ーフルオロフェノール(6 7 3 m g, 6 m m o 1)から、標記化合物(6 8 4 m g, 3 . 1 2 m m o 1, 7 7%)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) :6.76(1H, d, J=4.4Hz), 7.29-7.33(1H, m), 7.35-7.41(1H, m), 7.43-7.53(2H, m), 7.79(1H, d, J=4.4Hz).

[0461]

製造例259. C-(5-(2-フルオローフェノキシ)-チオフェン-2-イル)-メチル

アミン

製造例32と同様の手法により、製造例258に記載の5-(2-7)ルオローフェノキシ)ーチオフェン-2ーカルボニトリル(350mg, 1.60mmol)から、標記化合物(298mg, 1.33mmol, 84%)を褐色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO-ds) & (ppm): 3.79(2H s) 6.45-6.47(1H m) 6.64-6.70

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) :3.79(2H, s), 6.45-6.47(1H, m), 6.64-6.70(1H, m), 7.15-7.27(3H, m), 7.34-7.41(1H, m).

[0462]

製造例 260.3 ープロモーキノリン-6 ーカルボキシリックアシッド メチルエステル キノリン-6 ーカルボキシリックアシッド メチルエステル $(0.50\,\mathrm{g},2.7\,\mathrm{m}\,\mathrm{mol})$ およびテトラヒドロフラン $(10\,\mathrm{mL})$ の混合物に、氷冷下 1,3 ージプロモー 5 ,5 ージメチルヒダントイン $(0.76\,\mathrm{g},2.7\,\mathrm{mmol})$ を加え、 $50\,\mathrm{Co}$ 4 時間 攪拌した。反応液に水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および酢酸エチルを加え分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(へキサン:酢酸エチル= 4:1) により精製し、標記化合物 $(69\,\mathrm{mg},0.26\,\mathrm{mmol},10\%)$ を白色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.01 (3H, s), 8.13 (1H, d, J=8.8Hz), 8.32 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.42 (1H, d, J=2.4Hz), 8.52 (1H, d, J=1.8Hz), 9.00 (1H, d, J=2.4Hz).

[0463]

製造例 261.3 ープロモーキノリンー6 ーカルボキシリックアシッド リチウム塩 製造例 260 に記載の3 ープロモーキノリンー6 ーカルボキシリックアシッド メチルエステル(26 mg, 0.098 mm o1)およびテトラヒドロフラン(2 mL)の混合物に、メタノール(0.2 mL)、水酸化リチウム 1 水和物(4.1 mg, 0.098 m o1)および水(0.2 mL)を加え、室温で終夜攪拌した。減圧下溶媒を留去し、標記化合物(27 mg)を得た。

[0464]

<u>製造例262. キノリン-6-カルボキシリックアシッド メチルエステル N-オキシド</u>

キノリンー 6 ーカルボキシリックアシッド メチルエステル(4. 7 g, 2 5 mm o 1)、クロロホルム(8 0 mL)の混合物に、氷冷下 3 ークロローパーオキシベンゾイックアシッド(純度 6 5 %, 8. 6 g, 3 3 mm o 1)を加え、室温で 7 5 分攪拌した。反応液に水および 1 N水酸化ナトリウム水溶液を加え分配し、有機層を飽和チオ硫酸ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。減圧下溶媒を留去し、標記化合物(3. 8 g, 1 9 mm o 1, 7 5 %)を淡黄色固体として得た。 1 H-NMR Spectrum (CDC1 $_{3}$) δ (ppm) : 4.03 (3H, s), 7.38 (1H, dd, J=6.0, 8.4Hz), 7.84 (1H, d, J=8.4Hz), 8.34 (1H, dd, J=1.8, 1

[0465]

製造例 263.2- クロローキノリン-6- カルボキシリックアシッド メチルエステル キノリン-6- カルボキシリックアシッド メチルエステル Nーオキシド (1.5 g, 7.6 mm o 1)にオキシ塩化リン(10 mL)を加え、2時間加熱還流した。反応液を氷に注ぎ、徐々に室温に昇温した。反応液に酢酸エチルを加え抽出し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄した。減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)により精製し、標記化合物(0.47g, 2.1 mm o 1, 28%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.01 (3H, s), 7.47 (1H, dd, J=0.6, 8.6Hz), 8.07 (1H, d, J=8.8Hz), 8.22 (1H, d, J=8.6Hz), 8.32-8.35 (1H, m), 8.59 (1H, s).

[0466]

製造例264.2-クロローキノリン-6-カルボキシリックアシッド リチウム塩

製造例 263 に記載の 2-クロローキノリン-6-カルボキシリックアシッド メチルエステル $(40\,\mathrm{mg},\ 0.\ 18\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ から製造例 261 と同様の手法により、標記化合物 $(54\,\mathrm{mg})$ を粗化合物として得た。

[0467]

製造例 265.2-rミノ-6-(2-tドロキシーエトキシ) ーニコチニックアシッド エチレングリコール(0.50mL)に水素化ナトリウム(70mg, 1.7mmol,60% in oil)、 触媒量のヨウ化銅(I) および 2-rミノー6-クロローニコチニックアシッド(30mg, 0.17mmol)を加え、110℃で3時間攪拌後、さらに80℃で終夜攪拌した。放冷後、反応液に水、ジエチルエーテルおよびアンモニア水溶液を加え分配し、水層をクエン酸で中和後、ジクロロメタンにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムを用いて乾燥した。減圧下溶媒を留去し、標記化合物(14mg)を得た。

[0468]

<u>製造例266.2ーアミノー6ーエトキシーニコチニックアシッド</u>

エタノール(0.50mL)および2ーアミノー6ークロローニコチニックアシッド (30mg, 0.17mmol)から製造例265と同様の手法により、標記化合物(35mg)を得た。

[0469]

製造例267.2-アミノー6-イソプロポキシーニコチニックアシッド

イソプロパノール(0.50mL) および2-アミノ-6-クロローニコチニックアシッド (30mg, 0.17mmol)から製造例 265と同様の手法により、標記化合物 (60mg)を得た。

[0470]

<u>製造例268.6-オキソー1,6-ジヒドローピリジンー3-カルボキシリックアシッ</u>ド エチルエステル

6ーヒドロキシーニコチニックアシッド(5.00g,35.9 mm o 1)の水(60 mL)懸濁液に1 N塩酸(2 0 mL)を加え、1 10℃で3時間攪拌した。反応溶液を0℃まで冷却した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルおよびテトラヒドロフランで抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し、標記化合物(3.90g,23.3 mm o 1,65%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 1.27 (3H, t, J=7.1Hz), 4.23 (2H, q, J=7.1Hz), 6.36 (1H, d, J=9.7Hz), 7.79 (1H, dd, J=2.6, 9.7Hz), 8.03 (1H, d, J=2.6Hz).

[0471]

<u>製造例269.5-ヨード-6-オキソー1,6-ジヒドローピリジン-3-カルボキシ</u>リックアシッド エチルエステル

製造例 207 と同様の手法により、製造例 268 に記載の6-オキソー 1, 6-ジヒドローピリジンー 3-カルボキシリックアシッド エチルエステル (2.00g,12.0mmol) から標記化合物 (2.82g,9.62mmol,80%) を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.28 (3H, t, J=7.1Hz), 4.23 (2H, q, J=7.1Hz), 8.09 (1H, s), 8.36 (1H, d, J=2.4Hz).

[0472]

<u>製造例270.6-オキソー5-トリメチルシラニルエチニルー1,6-ジヒドローピリジンー3-カルボキシリックアシッド</u> エチルエステル

製造例 269 に記載の5-ヨードー6-オキソー1, 6-ジヒドローピリジン-3-カルボキシリックアシッド エチルエステル(1.00g, 3.41mmol)、トリメチルシリルアセチレン($626\mu l$, 4.43mmol)、酢酸パラジウム(II)(7.66mg, $34\mu mol$)、トリフェニルホスフィン(17.9mg, $68\mu mol$)、ヨウ化銅(I)(13mg, $68\mu mol$)およびプチルアミン($674\mu l$, 6.82m

2H, q, J=7.1Hz), 7.91 (1H, d, J=2.4Hz), 8.07 (1H, d, J=2.4Hz).

mol)をテトラヒドロフラン (6 mL) に懸濁し、窒素雰囲気下、40 ℃で16 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=1:1) で精製し、標記化合物 (551 mg, 2.09 mmol, 61%) を淡褐色固体として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm): 0.22 (9H, s), 1.27 (3H, t, J=7.1Hz), 4.23 (

[0473]

<u>製造例271. フロ[2,3-b]ピリジン-5-カルボキシリックアシッド エチルエステル</u>

製造例 2 7 0 に記載の 6-3キソー 5-1トリメチルシラニルエチニルー 1, 6-3ビドローピリジンー 3-3ルボキシリックアシッド エチルエステル(5 4 5 m g, 2. 0 7 m m o 1)およびヨウ化銅(I)(5. 9 m g, 3 1 μ m o 1)をエタノール(7 m L)およびトリエチルアミン(3 m L)に懸濁させ、7 5 $\mathbb C$ で 2 0 時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、反応溶液に炭酸カリウム(5 7 2 m g, 4. 1 4 m m o 1)を加え、さらに 7 5 $\mathbb C$ で 5 時間攪拌した。反応液を 0 $\mathbb C$ まで冷却した後、水を加え、析出した固体をろ取し、標記化合物(3 0 3 m g)を褐色固体として得た。さらに、母液に酢酸エチルを加え抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(0 + 0 +

[0474]

製造例272. 2-アミノー6-クロローニコチン酸 メチル エステル

メタノール(50 m l)に氷冷下で濃硫酸 (25 m L)と製造例 105 に記載の2-アミノー6ークロローニコチン酸 (4.3 g, 25 m m o l)を加え、70℃で5時間攪拌した。放冷後、炭酸水素ナトリウム (90 g) 水溶液を加えて中和した。生成した固体をろ過し標記化合物(3.2 g, 17 m m o l, 68%)を淡褐色固体として得た。 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 3.88(3H, s), 6.62(1H, d, J=8.2Hz), 8.05(1H, d, J=8.1Hz).

[0475]

製造例273. トリプチルーメトキシメチルースズ

ジイソプロピルアミン (9.4 mL, 67 mm o 1)、テトラヒドロフラン (150 m l) の混合物に-78℃でn-ブチルリチウム (2.4 M n-ヘキサン溶液、25 mL、61 mm o 1)を滴下し、同温で30 分間攪拌した。同温で水素化トリプチルスズ (16 mL、61 mm o 1)を滴下後、氷冷下 30 分間攪拌した。反応液を-78 ℃とし、クロロメチル メチル エーテル (4.6 mL、61 mm o 1)を滴下後、徐々に室温まで昇温した。反応液に水 (100 mL)を加え、ジエチルエーテル (300 mL) で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、減圧下溜去した。残渣を中性シリカゲルカラムクロマトグラフィー (0 プタン/酢酸エチル=30/1)にて精製し、標記化合物 (18 g, 0.52 mm o 1, 86 %)を無色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl3) δ (ppm): 0.88-0.93(15H, m), 1.26-1.35(6H, m), 1.47-1.55(6H, m), 3.30(3H, s), 3.71(2H, t, J=6.8Hz).

[0476]

製造例 $2 \ 74$. $2 - r \ge J - 6 - \lambda h + 2 \lambda f \mu - 2 - 3 + 2 \lambda f \mu - 2 - 3 \lambda f \mu$ 製造例 $2 \ 72$ に記載の $2 - r \ge J - 6 - 2 \mu - 2 \mu - 2 \lambda f \mu$ メチル エステル(1.4 g, 7.6 mm o 1)、製造例 $2 \ 73$ に記載の $1 \mu - 3 \lambda f \mu - 2 \lambda f \mu - 3 \lambda f \mu$ (3.1 g, 9.1 mm o 1)、テトラキス(h リフェニルホスフィン)パラジウム(4.4 0 mg, 0.38 mm o 1)、 $1 \mu - 3 \lambda f \mu - 3 \lambda$

で3.5時間攪拌した。反応液を放冷し、氷冷下フッ化カリウム水溶液と酢酸エチルを加え、セライトを用いてろ過した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、減圧下溜去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘプタン/酢酸エチル=2/1)にて精製し、標記化合物(0.93g,4.7mmol,63%)を淡褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 3.47(3H, s) , 3.88(3H, s) , 4.41(2H, s) , 6.74(1H, d, J=7.9Hz) , 8.14(1H, d, J=7.9Hz).

[0477]

製造例275. 2-アミノー6-メトキシメチルーニコチン酸

製造例 274 に記載の2-Tミノー6-メトキシメチルーニコチン酸 メチル エステル(2.9g, 15 mm o l)、テトラヒドロフラン(30 mL)、メタノール(7.5 mL)、水(7.5 mL)の混合物に、水酸化リチウム 1 水和物(1.2g, 29 mm o l)を加え、室温で終夜攪拌した。反応液に酢酸(1.7 mL,29 mm o l)を加え、減圧下溶媒溜去した。シリカゲルを用いてろ過(メタノール/酢酸エチル=1/3)し、減圧下溶媒溜去後、残渣を水で洗浄し、標記化合物(2.1g, 12 mm o l, 80%)を淡黄色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm): 3.32(3H, s) , 4.29(2H, s) , 6.61(1H, d, J=7.9Hz) , 7.16(2H, br s) , 8.02(1H, d, J=7.9Hz).

[0478]

<u>製造例276.</u> $C-(5-(3-\rho u u - \nu u -$

水素化アルミニウムリチウム(1.79g、47.1 mm o 1)のテトラヒドロフラン溶液に氷冷下塩化アルミニウム(7.54g、56.5 mm o 1)を加え、10分間攪拌した。この懸濁液に製造例256に記載の5-(2-クロローフェノキシ)ーチオフェンー2ーカルボニトリル(2.22g、9.42 mm o 1)を氷冷下加え、1時間攪拌した。反応溶液にアンモニア水を加えた後、無水硫酸マグネシウムを加え乾燥し、セライトを用いてろ過した。ろ液を減圧下濃縮し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘプタン/酢酸エチル=1/2)にて精製し、標記化合物(2.26g,9.42 mm o 1,100%)を淡褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm): 3.81(2H, s), 6.56(1H, d, J=3.6Hz), 6.69(1H, d d, J=1.2, 3.6Hz), 7.05(1H, dd, J=2.4, 8.4Hz), 7.11(1H, t, J=2.0Hz), 7.19(1H, dt, J=1.2, 8.0Hz), 7.40(1H, t, J=8.0Hz).

[0479]

製造例277. 5- (4-フルオローフェノキシ) -フラン-2-カルバルデヒド

4-7ルオロフェノール(2.39g,21.3 mmol)のジメチルスルホキシド溶液(20mL)に水素化ナトリウム(785 mg,19.6-23.6 mmol,60-72% in oil)を加え、室温で20分間攪拌した。次に、5-ニトロー2ーカルバルデヒド(3g,21.3 mmol)のジメチルスルホキシド溶液(10 mL)を滴下した後2時間室温で攪拌した。反応液を飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、標記化合物(4.3g,20.8 m mol,98%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 5.23 (1H, d, J=4.0 Hz), 7.07-7.24 (5H, m), 9.40 (1H, s).

[0480]

<u>製造例278. C-(5-(4-フルオローフェノキシ)-フラン-2-イル)メチルアミン</u></u>

製造例277に記載の5-(4-フルオローフェノキシ)ーフラン-2ーカルバルデヒド(4.3g,20.9mmol)、ラネーニッケル(1.5g)および7Nアンモニアーメタノール溶液(40mL)の懸濁液を水素雰囲気下(1気圧)、室温で15時間撹拌した。反応液をセライト濾過して触媒を除去し、ろ液を濃縮した。残渣を酢酸エチルに溶解し、グラスフィルターに敷いたNHシリカゲルを用いて濾過した後、そのろ液を濃縮し

て標記化合物 (3.5g, 16.9 mm o l, 81%) を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 3.55 (2H, s), 5.64 (1H, d, J=3.2 Hz), 6.13-6.16 (1H, m), 7.04-7.10 (2H, m), 7.17-7,24 (2H, m).

[0481]

製造例279. 4-(ピリジン-2-イルメトキシ)ーベンゾニトリル

4-シアノフェノール(5 g, 4 2 mm o 1)のN, N-ジメチルホルムアミド溶液(4 0 m L)に炭酸カリウム(1 7. 4 g, 1 2 6 mm o 1)および2-ピコリルプロミド臭酸塩(1 0. 6 g, 4 2 mm o 1)を加え、室温で1 5 時間攪拌した。反応液を飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。分取した有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、グラスフィルターに敷いたN H シリカゲルを用いて濾過し、ろ液を濃縮して標記化合物(4 . 7 g, 2 2 . 4 mm o 1, 5 3 %)を得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 5.25 (2H, s), 7.03-7.07 (2H, m), 7.25-7.29 (1H, m), 7.48 (1H, d, J=8.0 Hz), 7.57-7.61 (2H, m), 7.74 (1H, dt, J=1.6 Hz, 8.0Hz), 8.61-8.63 (1H, m).

[0482]

製造例 280. 4-(ピリジン-2-イルメトキシ) -ベンジルアミン

製造例 2.79 に記載の 4-(ピリジン-2-イルメトキシ)-ベンゾニトリル(1.2g,5.70 mm o 1)のテトラヒドロフラン溶液(<math>3.0 m L)に水素化アルミニウムリチウム(0.22g,5.80 mm o 1)を加え、室温で <math>2 時間 3.0 分攪拌した。反応液に氷水を加え、3.0 分間攪拌した。この混合物をセライト濾過し、酢酸エチルで洗浄した。ろ液を分配し、その有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮して標記化合物(1.1g,5.13 mm o 1,90%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 3.81 (2H, s), 5.21 (2H, s), 6.94-6.98 (2H, m), 7.20-7.26 (3H, m), 7.52 (1H, d, J=7.8 Hz), 7.74 (1H, dt, J=1.6 Hz, 7.8 Hz), 8.59 -8.62 (1H, m).

[0483]

製造例281. 4-(ピリジン-2-イルオキシメチル)ーベンジルアミン

2-プロモピリジン(2.35g, 15.0 mm o 1)と4 ー (ヒドロキシメチル) ベンゾニトリル(3.00g, 22.5 mm o 1)のN, Nージメチルホルムアミド(20 mL)溶液に水素化ナトリウム(0.90g, 22.5 mm o 1;60% in o i 1)を加え、70 で 30 分間撹拌した。反応液を室温まで戻した後、酢酸エチルと水に分配し、有機層を水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル系)で精製し、白色固体(581 mg, 18%)を得た。

得られた白色固体(100mg, 0.476mmol)のテトラヒドロフラン(3mL)溶液に水素化アルミニウムリチウム(45mg, 1.19mmol)を加え、室温で1時間撹拌した。反応液を酢酸エチルと水に分配し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、粗精製物として、標記化合物(71mg, 70%)を無色固体として得た。

 ^1H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) & (ppm): 3.70(2H, s), 5.31(2H, s), 6.84-6.87(1H, m), 6.97-7.00(1H, m), 7.32(2H, d, J=8.0Hz), 7.37(2H, d, J=8.0Hz), 7.69-7.74(1H, m), 8.16-8.18(1H, m).

[0484]

製造例282.5ープロモー2、3ージヒドローベンゾフラン

2、3-3ビドロベンゾフラン(15.0g、125mmol)のテトラヒドロフラン(300mL)溶液に0CでN-プロモスクシンイミド(24.5g、138mmol)を加えた。反応溶液を室温で50分間攪拌した後、水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層に無水硫酸マグネシウムを加え乾燥後、ろ過し、ろ液を減圧下濃縮し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(N+サン)にて精製し、標記化合物(24.0g、97%)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm): 3.19(2H, t, J=8.6Hz), 4.54(2H, t, J=8.6Hz), 6.72(1H, d, J=8.2Hz), 7.22(1H, dd, J=2.2.8.4Hz), 7.40(1H, s).

[0485]

製造例283.2、3-ジヒドローベンゾフラン-5-カルバルデヒド

製造例 282に記載の5-プロモ-2, 3-ジヒドローベンゾフラン(<math>15.0g、75.4mmol)のテトラヒドロフラン(300mL)溶液に-78℃でn-ブチルリチウム(<math>31.2ml、82.9mmol)を加えた。反応溶液を-78℃で85 分間攪拌した後、N,N-ジメチルホルムアミド(<math>6.42ml、82.9mmol)を加え、室温で1時間攪拌した。反応溶液に1N 塩酸を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層に無水硫酸マグネシウムを加え乾燥後、ろ過し、ろ液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n+1)にて精製し、標記化合物(n+10、n+10、n+10、n+10、n+10 に

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm): 3.26(2H, t, J=8.6Hz), 4.67(2H, t, J=8.6Hz), 6.96(1H, d, J=7.9Hz), 7.72(1H, d, J=8.2Hz), 7.77(1H, s), 9.82(1H, s).

[0486]

製造例284. ベンゾフラン-5-カルバルデヒド

製造例 283 に記載の 2、3-ジヒドローベンゾフラン-5-カルバルデヒド(6.00 g、 <math>40.5 mm o 1)のトルエン(120 mL)溶液に 2, 3-ジクロロ-5, 6-ジシアノ-1, 4-ベンゾキノン(<math>18.3 g、81 mm o 1)を加え、4 時間 30 分加熱還流した。反応溶液を室温まで冷却し、水を加え、酢酸エチルとテトラヒドロフランで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層に無水硫酸マグネシウムを加え乾燥後、 5 過し、5 液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(5 十ン/酢酸エチル=5/1)にて精製し、標記化合物(1.24 g、21%)を淡黄色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 6.91(1H, dd, J=0.92, 2.2Hz), 7.63(1H, d, J=8.6Hz), 7.74(1H, d, J=2.4Hz), 7.89(1H, dd, J=1.7, 8.6Hz), 8.16(1H, s), 10.08(1H, s).

[0487]

製造例285. ベンゾフランー5ーイルー(5ープロモーチオフェンー2ーイル)ーメタノール

2,5-ジプロモチオフェン(2.05g、8.48mmol)のテトラヒドロフラン(25mL)溶液にn-ブチルリチウム(3.48mL、8.48mmol)を-78℃で加え、40分間攪拌した。続いて、この反応溶液に製造例284に記載のベンゾフラン-5-カルバルデヒド(1.24g、8.48mmol)を-78℃で加え、室温で75分間攪拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層に無水硫酸マグネシウムを加え乾燥後、ろ過し、ろ液を減圧下濃縮し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘプタン/酢酸エチル=3/1)にて精製し、標記化合物(2.11g、81%)を淡褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm): 5.98(1H, s), 6.40(1H, d, J=2.9Hz), 6.68(1H, d d, J=0.92, 3.8Hz), 6.96(1H, dd, J=0.92, 2.2Hz), 7.01(1H, d, J=3.8Hz), 7.34(1H, d d, J=1.5, 8.4Hz), 7.55(1H, d, J=8.4Hz), 7.68(1H, s), 7.99(1H, d, J=2.2Hz).

[0488]

製造例286.5ー(ベンゾフランー5ーイルーヒドロキシーメチル)ーチオフェンー2 ーカルボニトリル

製造例285に記載のベンゾフラン-5-イルー(5-ブロモーチオフェン-2-イル)ーメタノール(755mg、2.44mmol)の1-メチル-2-ピロリジノン(15mL)溶液にジンクシアニド(344mg、2.93mmol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(282mg、0.244mmol)を加え、120℃で3時間攪拌した。反応溶液を室温まで冷却した後、アンモニア水を加え、セライトろ過をした。母液を酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層に無水硫酸マグネシウムを加え乾燥後、ろ過し、ろ液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマ

トグラフィー ($^{\prime}$ クン/酢酸エチル= $^{\prime}$ 3 / 1) にて精製し、標記化合物 ($^{\prime}$ 3 6 4 m g、 5 8 %) を淡黄色油状物として得た。 ..

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm): 6.13(1H, s), 6.73(1H, s), 6.97(1H, d, J=2.2Hz), 6.99(1H, d, J=3.8Hz), 7.37(1H, dd, J=1.5, 8.4Hz), 7.58(1H, d, J=8.6Hz), 7.72(1H, s), 7.78(1H, d, J=3.8Hz), 8.01(1H, d, J=2.2Hz).

[0489]

<u>製造例287. C- (5-ベンゾフラン-5-イルメチル-チオフェン-2-イル)-</u>メチルアミン

水素化アルミニウムリチウム(488mg、12.9mmol)のテトラヒドロフラン(10mL)溶液に氷冷下塩化アルミニウム(1.72g、12.9mmol)を加え、10分間攪拌した。この懸濁液に製造例286に記載の5ー(ベンゾフランー5ーイルーヒドロキシーメチル)ーチオフェンー2ーカルボニトリル(364mg、1.43mmol)を氷冷下加え、3時間攪拌した。反応溶液にアンモニア水を加えた後、無水硫酸マグネシウムを加え乾燥し、セライトを用いてろ過した。ろ液を減圧下濃縮し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘプタン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、標記化合物(285mg、82%)を淡褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm): 3.77(2H, s), 4.15(2H, s), 6.70(2H, s), 6.91(1H, d, J=2.2Hz), 7.19(1H, dd, J=1.7, 8.4Hz), 7.50-7.52(2H, m), 7.96(1H, d, J=2.2Hz).

[0490]

<u>製造例288. C-(6-ベンジルオキシピリジン-3-イル)-メチルアミン</u>

2,5-ジプロモピリジン(5.0g,21.1mmol)とベンジルアルコール(3.28mL,31.7mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド(50mL)溶液に水素化ナトリウム(1.27g,31.7mmol;60% in oil)を加え、70℃で2時間撹拌した。反応液を室温まで戻した後、酢酸エチルと水分配し、有機層を水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル系)で精製し、無色油状物(4.60g,83%)を得た。

窒素雰囲気下、得られた無色油状物(2.0g,7.60mmol)のN,Nージメチルホルムアミド(20mL)溶液にシアン化亜鉛(1.78g,15.2mmol)とテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(878mg,0.760mmol)を加え、140で4時間撹拌した。反応液を室温まで戻した後、酢酸エチルと水に分配し、有機層を水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル系)で精製し、淡黄色固体(1.15g,72%)を得た。

淡黄色固体($100 \,\mathrm{mg}$, $0.476 \,\mathrm{mmol}$)のテトラヒドロフラン($3 \,\mathrm{mL}$)溶液に水素化アルミニウムリチウム($45 \,\mathrm{mg}$, $0.120 \,\mathrm{mmol}$)を加え、室温で1時間撹拌した。反応液を酢酸エチルと水に分配し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、粗精製物として、標記化合物($75 \,\mathrm{mg}$, 74%)を黄色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 4.37-4.38(2H, br d), 5.36(2H, s), 6.83-6.87(1H, m), 7.30-7.46(4H, m), 7.74-7.76(1H, m), 8.17(1H, s), 8.80-8.83(1H, m).

[0491]

実施例1. (4ープチルー3ーメチルーフェニル)ーキノリンー6ーイルーメタノン

製造例 3 に記載の $(4-7 + \nu - 3 - 3 + \nu - 7 + \nu - 2 + \nu -$

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 0.98(3H, t, J=7.2Hz), 1.40-1.49(2H, m), 1.58 -1.66(2H, m), 2.39(3H, s), 2.70(2H, t, J=8.0Hz), 7.26-7.28(1H, m), 7.48-7.51(1H, m), 7.60-7.62(1H, m), 7.67(1H, s), 8.13-8.16(1H, m), 8.20-8.22(1H, m), 8.25-8.27(2H, m), 9.03-9.04(1H, m).

[0492]

<u>実施例2. キノリンー6-カルボキシリックアシッド (3-ベンジルオキシフェニル)</u> -アミド

6-キノリンカルボキシリックアシッド(100mg, 0.577mmol)に塩化チオニル (2mL) を加え、加熱還流下で2時間撹拌した。その後、室温まで放冷し、減圧下過剰の塩化チオニルを留去した。得られた残渣をN,Nージメチルホルムアミド (2mL) に溶解し、3-ベンジルオキシアニリン (115mg, 0.577mmol)、トリエチルアミン <math>(0.12mL, 0.866mmol) およびジメチルアミノピリジン (1mg) を加え、室温で終夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (へキサン:酢酸エチル=1:1) で精製し、標記化合物 (53mg, 26%) を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl3) δ (ppm) : 5.12 (2H, s), 6.80-6.83(1H, m), 7.16-7.18(1 H, m), 7.27-7.35(2H, m), 7.38-7.42(2H, m), 7.45-7.47(2H, m), 7.49-7.52(1H, m), 7.58-7.59(1H, m), 8.03(1H, s), 8.13(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.21(1H, d, J=8.8 Hz), 8.25-8.28(1H, m), 8.38(1H, d, J=2.0Hz), 9.01-9.03(1H, m).

[0493]

<u>実施例3. キノリンー6-カルボキシリックアシッド 4-ベンジルオキシベンジルアミ</u>ド

6-キノリンカルボキシリックアシッド($100 \, \mathrm{mg}$, $0.577 \, \mathrm{mmcl}$)のテトラヒドロフラン($50 \, \mathrm{mL}$)溶液に、N, N' -ジシクロヘキシルカルボジイミド($1.90 \, \mathrm{mg}$) の $1.7 \, \mathrm{mmol}$) を加え、室温で1時間撹拌した。その後その反応液に製造例 4に記載の4-ベンジルオキシベンジルアミン($2.49 \, \mathrm{g}$, $11.7 \, \mathrm{mmol}$)のテトラヒドロフラン($5 \, \mathrm{mL}$)溶液を加え、室温で終夜撹拌した。溶媒を留去し、残渣を $N \, \mathrm{H}$ シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、標記化合物($4.31 \, \mathrm{g}$, 定量的)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.65 (2H, d, J=5.6Hz), 5.08(2H, s), 6.48(1H, brs), 6.97-7.00(2H, m), 7.31-7.35(3H, m), 7.37-7.45(4H, m), 7.47(1H, dd, J=4.4, 8.4Hz), 8.05(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.15(1H, d, J=8.8Hz), 8.22-8.25(1H, m), 8.32(1H, d, J=2.0Hz), 8.98-9.00(1H, m).

[0494]

<u>実施例4. キノリン-6-カルボキシリックアシッド 3-ベンジルオキシベンジルアミド</u>

実施例 3 と同様の手法を用いて、6 ーキノリンカルボキシリックアシッド(100mg, 0.58mmol)および製造例 5 に記載の 3 ーベンジルオキシベンジルアミン (126mg, 0.58mmol)から標記化合物 (102mg, 48%)を無色油状物として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (CDCl3) δ (ppm) : 4.69 (2H, d, J=5.6Hz), 5.07(2H, s), 6.57(1H, brs), 6.92-6.95(1H, m), 6.98-7.02(2H, m), 7.27-7.32(2H, m), 7.34-7.38(2H, m), 7.41-7.43(2H, m), 7.47(1H, dd, J=4.4, 8.4Hz), 8.05(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.16(1H, d, J=8.8Hz), 8.22-8.25(1H, m), 8.32(1H, d, J=2.0Hz), 8.98-9.00(1H, m).

【0495】 実施例5. キノリンー6-カルボキシリックアシッド 4-フェノキシベンジルアミド 実施例3と同様の手法を用いて、6-キノリンカルボキシリックアシッド(100mg, 0. 58mmol)および製造例6に記載の4-フェノキシベンジルアミン(115mg, 0.58mmol)から標記化合物(63mg, 31%)を無色固体として得た。

出証特2004-3100001

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.69 (2H, d, J=5.6Hz), 6.59(1H, brs), 7.00-7 .03(4H, m), 7.10-7.14(1H, m), 7.32-7.38(4H, m), 7.46-7.49(1H, m), 8.05-8.08(1H, m), 8.15-8.17(1H, m), 8.23-8.25(1H, m), 8.34(1H, s), 8.98-9.00(1H, m).

[0496]

実施例 6. キノリンー6-カルボキシリックアシッド 3-フェノキシベンジルアミド 実施例3と同様の手法を用いて、6-キノリンカルボキシリックアシッド(100mg,

0. 58 mm o 1)および製造例 7 に記載の 3 - フェノキシベンジルアミン (115 m g, 0.58mmol) から標記化合物 (140mg, 69%) を無色油状物として得た

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.69 (2H, d, J=6.0Hz), 6.63(1H, brs), 6.92-6 .95(1H, m), 7.01-7.05(3H, m), 7.09-7.14(2H, m), 7.30-7.36(3H, m), 7.47(1H, dd), J=4.0, 8.0Hz), 8.05(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.15(1H, d, J=8.8Hz), 8.21-8.24(1H), m), 8.32(1H, d, J=2.0Hz), 8.98-8.99(1H, m).

[0497]

実施例7. ベンゾチアゾールー6-カルボキシリックアシッド 4-ベンジルオキシベン ジルアミド

実施例3と同様の手法を用いて、ベンゾチアゾールー6ーカルボキシリックアシッド(42mg, 0.234mmol) および製造例4に記載の4-ベンジルオキシベンジルア ミン (50mg, 0. 234mmol) から標記化合物 (41mg, 47%) を白色固体 として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 4.62(2H, d, J=5.2Hz), 5.08(2H, s), 6.40(1H, b) rs), 6.98(2H, d, J=8.8Hz), 7.30-7.35(3H, m), 7.37-7.45(4H, m), 7.85-7.88(1H, m)m), 8.16(1H, d, J=8.4Hz), 8.49(1H, d, J=1.6Hz), 9.11(1H, s).

[0498]

実施例8. キノリンー6-カルボキシリックアシッド 4- (ピリジン-2-イルメトキ シ) ーベンジルアミド

製造例8に記載のキノリンー6ーカルボキシリックアシッド 4ーヒドロキシベンジル アミド(20mg, 0.0719mmo1)および2-(4-クロロメチルーフェノキ シメチル) -ピリジン 塩酸塩 (12mg, 0.0719mmol) のN, N-ジメチル ホルムアミド (1.0mL) 溶液に炭酸カリウム (298mg, 2.16mmol) を加 え、室温で12時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を無水硫酸 マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(ア セトニトリルー水系移動層 (0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標 記化合物のトリフルオロ酢酸塩を得た。

MS m/e (ESI) 369.2 (MH⁺)

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (CD₃OD) δ (ppm): 4.60(2H, s), 5.37(2H, s), 7.35(2H, d, J=8.8Hz) , 7.40(2H, d, J=8.8Hz), 7.74-7.77(1H, m), 7.82-7.85(1H, m), 7.92-7.94(1H, m), 8.18-8.20(1H, m), 8.29-8.35(2H, m), 8.59-8.60(1H, m), 8.70-8.71(1H, m), 8.70-8.71(1H, m)9-8.81(1H, m), 9.08-9.09(1H, m).

[0499]

実施例9. キノリン-6-カルボキシリックアシッド (ビフェニル-3-イルメチル) <u>ーアミド</u>

実施例3と同様の手法を用いて、6ーキノリンカルボキシリックアシッド(50mg, 0. 289 mm o 1)および製造例9に記載のC-ビフェニルー3ーイルーメチルアミン (48mg, 0.263mmol) から標記化合物 (20mg, 21%) を無色油状物と して得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.79(2H, d, J=5.6Hz), 6.62(1H, brs), 7.34-7. 49(6H, m), 7.55-7.62(4H, m), 8.08(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.16(1H, d, J=8.8Hz), 8.23-8.25(1H, m), 8.35(1H, d, J=2.0Hz), 8.98-9.00(1H, m).

[0500]

<u>実施例10.イミダゾ[1,2- a]ピリジン-6-カルボキシリックアシッド 4-ベン</u> ジルオキシベンジルアミド

実施例3と同様の手法を用いて、イミダゾ[1, 2- a]ピリジンー6ーカルポキシリッ クアシッド (100mg, 0.617mmol) および製造例4に記載の4ーベンジルオ キシベンジルアミン (132mg, 0.617mmol) から標記化合物 (121mg, 55%)を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.59(2H, d, J=5,6Hz), 5.07(2H, s), 6.44(1H, b) rs), 6.96-6.98(2H, m), 7.27-7.30(3H, m), 7.33-7.44(5H, m), 7.59-7.61(1H, m), 7.65 - 7.66(1H, m), 7.69 - 7.70(1H, m), 8.83 - 8.84(1H, m).

[0501]

実施例11. ベンゾチアゾールー6ーカルボキシリックアシッド 3ーフェノキシベンジ ルアミド

製造例7に記載の3-フェノキシベンジルアミン(33mg, 0.167mmol)お よびベンゾチアゾールー6-カルボキシリックアシッド(30mg, 0.167mmol) のテトラヒドロフラン (1 m L) 溶液にベンゾトリアゾール-1-イルオキシトリス (ジメチルアミノ) ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (89mg, 0.20mm o 1) およびトリエチルアミン (28 μ 1, 0.20 mm o 1) を加え、室温で17時間 撹拌した。溶媒を留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル系)で精製し、標記化合物(37mg,62%)を無色油状物として得た。 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.68(2H, d, J=6.0Hz), 6.50(1H, brs), 6.94(1H, dd, J=2.0, 8.0Hz), 7.02-7.04(3H, m), 7.11-7.15(2H, m), 7.31-7.37(3H, m), 7.88(1H, dd, J=1.6, 8.8Hz), 8.18(1H, d, J=8.8Hz), 8.49(1H, d, J=1.6Hz), 9.13(1H, s)

[0502]

実施例12. イミダゾ[1, 2-a]ピリジン-6-カルボキシリックアシッド 3-フェ ノキシベンジルアミド

実施例11と同様の手法を用いて、イミダゾ[1, 2- a]ピリジン-6-カルボキシリ ックアシッド (30mg, 0.185mmol) および製造例7に記載の3-フェノキシ ベンジルアミン(37mg,0.185mmol)から標記化合物(22mg,35%) を無色油状物として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.64(2H, d, J=5.6Hz), 6.60(1H, brs), 6.92-6. 94(1H, m), 7.00-7.02(3H, m), 7.08-7.14(2H, m), 7.30-7.41(4H, m), 7.59-7.61(1)H, m), 7.69(1H, s), 7.69-7.70(1H, m), 8.83(1H, s).

[0503]

実施例13. キノリンー6-カルボキシリックアシッド 4-(3-メチルーベンジルオ キシ) ーベンジルアミド

実施例8と同様の手法を用いて、製造例8で得たキノリンー6ーカルボキシリックアシ ッド 4-ヒドロキシベンジルアミド (10mg, 0.0359mmol) および3-メ チルベンジルクロリド (5 mg, 0.0359 mm o l) から標記化合物 (2.5 mg, 18%)を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 2.38(3H, s), 4.66(2H, d, J=5.2Hz), 5.04(2H, s), 6.50(1H, brs), 6.97-7.00(2H, m), 7.14-7.16(1H, m), 7.22-7.35(5H, m), 7.46-7.50(1H, m), 8.06(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.17(1H, d, J=8.8Hz), 8.23-8.26(1H, m)m), 8.33(1H, d, J=2.0Hz), 8.99-9.00(1H, m).

[0504]

実施例14. (4-ベンジルオキシーフェニル) ーキノリンー6-イルメチルーアミン 水素化アルミニウムリチウム (52mg, 1.37mmol) のテトラヒドロフラン (10mL)溶液に、製造例10に記載のキノリン-6-カルボキシリックアシッド (4 ーベンジルオキシフェニル) ーアミド (194mg, 19%) のテトラヒドロフラン溶液 を加え、加熱還流下、3時間撹拌した。反応液を室温まで戻し、飽和塩化アンモニウム水 溶液を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、 残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、 標記化合物(62mg, 33%)を淡黄色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 3.97(1H, brs), 4.49(2H, s), 4.98(2H, s), 6.61 -6.64(2H, m), 6.84-6.86(2H, m), 7.30-7.42(6H, m), 7.73(1H, dd, J=1.6, 8.4Hz), 7.80(1H, s), 8.09(1H, d, J=8.8Hz), 8.12(1H, d, J=8.4Hz), 8.89-8.90(1H, m).

[0505]

実施例15. (4-ベンジルオキシーベンジル)ーキノリン-6-イルーアミン

水素化アルミニウムリチウム(58mg, 1.54mmol)のテトラヒドロフラン(10mL)溶液に、製造例11に記載の4-ベンジルオキシ-N-キノリン-6-イルーベンズアミド(<math>218mg, 0.615mmol)のテトラヒドロフラン(1mL)溶液を加え、加熱還流下、7時間撹拌した。反応液を室温まで戻し、飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣を<math>NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n+サン:酢酸エチル系)で精製し、標記化合物(147mg, 70%)を黄色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.27(1H, m), 4.36(2H, d, J=4.8Hz), 5.07(2H, s), 6.73(1H, d, J=2.4Hz), 6.98(2H, d, J=8.8Hz), 7.12(1H, dd, J=2.8, 9.2Hz), 7.24 -7.27(1H, m), 7.31-7.45(7H, m), 7.87-7.91(2H, m), 8.61-8.62(1H, m).

[0506]

<u>実施例16. ベンゾチアゾールー6ーカルボキシリックアシッド 4ー(3ーフルオロー</u>ベンジルオキシ) ーベンジルアミド

製造例 12 に記載の 4-(3-7)ルオロベンジルオキシ)ーベンジルアミン(129 m g, 0.558 mm o 1)およびベングチアゾールー 6-カルボキシリックアシッド(100 m g, 0.558 mm o 1)のテトラヒドロフラン(5 m L)溶液にベンゾトリアゾールー 1-イルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(296 m g, 0.670 mm o 1)およびトリエチルアミン($93\mu1$, 0.670 mm o 1)を加え、室温で終夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、標記化合物(148 m g, 68%)を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl3) δ (ppm) : 4.64(2H, d, J=5.6Hz), 5.08(2H, s), 6.42(1H, b rs), 6.97(2H, d, J=8.8Hz), 7.02(1H, td, J=2.8, 8.4Hz), 7.15-7.21(2H, m), 7.31-7.38(3H, m), 7.88(1H, dd, J=1.6Hz, 8.4Hz), 8.17(1H, d, J=8.8Hz), 8.50(1H, d, J=1.6Hz), 9.12(1H, s).

[0507]

<u>実施例 $1 \ 7$. イミダゾ[1, 2-a]ピリジン-6-カルボキシリックアシッド 4-(3-000 - フルオローベンジルオキシ) -ベンジルアミド</u>

実施例 16 と同様の手法により、製造例 12 に記載の 4-(3-7)ルオロベンジルオキシ)-ベンジルアミン $(87\,\mathrm{mg},\ 0.\ 376\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ およびイミダゾ $[1,\ 2-\mathrm{a}]$ ピリジン-6-カルボキシリックアシッド $(61\,\mathrm{mg},\ 0.\ 376\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ から標記化合物 $(64\,\mathrm{mg},\ 45\%)$ を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.60(2H, d, J=5.6Hz), 5.07(2H, s), 6.44(1H, b rs), 6.96(2H, d, J=8.8Hz), 7.02(1H, dt, J=2.4, 8.4Hz), 7.15(1H, d, J=9.6Hz), 7.1 9(1H, d, J=8.4Hz), 7.30(2H, d, J=8.4Hz), 7.32-7.40(2H, m), 7.61(1H, d, J=9.6Hz), 7.67(1H, s), 7.70(1H, s), 8.84(1H, s).

[0508]

<u>実施例18. イソキノリン-6-カルボキシリックアシッド 3-フェノキシベンジルア</u> <u>ミド</u>

実施例 16 と同様の手法により、製造例 13 に記載のイソキノリン-6 ーカルボキシリックアシッド $(5\,\mathrm{m\,g},\ 0.\ 0\,2\,8\,9\,\mathrm{m\,m\,o}\ 1)$ および製造例 7 に記載の 3 ーフェノキシ

ベンジルアミン (6 mg, 0.0289 mm o l) から標記化合物 (3.4 mg, 33%) を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.70(2H, d, J=5.6Hz), 6.57(1H, brs), 6.94-6. 96(1H, m), 7.02-7.04(3H, m), 7.11-7.15(2H, m), 7.32-7.37(3H, m), 7.72-7.74(1H, m), 7.96-7.98(1H, m), 8.05-8.07(1H, m), 8.26(1H, s), 8.61-8.62(1H, m), 9.3 2-9.33(1H, m).

[0509]

<u>実施例19. ベンゾ[1,2,5]チアジアゾール-5-カルボキシリックアシッド 3</u> <u>-フェノキシベンジルアミド</u>

実施例 1.6 と同様の手法により、ベンゾー 2, 1, 3 ーチアジアゾールー 5 ーカルボキシリックアシッド メチルエステルの水酸化ナトリウムによる加水分解で得られた 2, 1, 3 ーベンゾチアジアゾールー 5 ーカルボキシリックアシッド(3.0 mg, 0. 1.6 7 m o 1)および製造例 7 に記載の 3 ーフェノキシベンジルアミン(3.3 mg, 0. 1.6 7 mm o 1)から標記化合物(4.3 mg, 7.1%)を無色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 4.67(2H, d, J=6.0Hz), 6.65(1H, brs), 6.94(1H, dd, J=2.4Hz, 8.4Hz), 7.01-7.03(3H, m), 7.10-7.14(2H, m), 7.30-7.36(3H, m), 8.01-8.07(2H, m), 8.37(1H, s).

[0510]

<u>実施例20.[1,5]ナフチリジン-2-カルボキシリックアシッド 3-フェノキシベ</u>ンジルアミド

実施例 16 と同様の手法により、製造例 14 に記載の [1, 5] ナフチリジンー 2 ーカルボキシリックアシッド $(9\,\mathrm{mg}, 0.0517\,\mathrm{mmol})$ および製造例 7 に記載の 3 ーフェノキシベンジルアミン $(6\,\mathrm{mg}, 0.0517\,\mathrm{mmol})$ から標記化合物 $(14\,\mathrm{mg}, 76\%)$ を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.73(2H, d, J=6.0Hz), 6.92-6.94(1H, m), 7.01 -7.03(2H, m), 7.07-7.17(3H, m), 7.26-7.36(3H, m), 7.70(1H, dd, J=4.4, 8.8Hz), 8.39(1H, dd, J=1.6, 8.8Hz), 8.51(1H, brs), 8.57(2H, s), 9.06(1H, dd, J=1.6, 4.4 Hz).

[0511]

実施例 21. [1, 5] ナフチリジン-2 - カルボキシリックアシッド 4 - ベンジルオキシベンジルアミド

実施例 1.6 と同様の手法により、製造例 1.4 に記載の [1, 5] ナフチリジンー 2 ーカルボキシリックアシッド(1.0 mg, 0.05 7.4 mm o.l)および製造例 4 に記載の 4 ーペンジルオキシベンジルアミン(1.2 mg, 0.05 7.4 mm o.l)から標記化合物(1.1 mg, 5.2%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.68(2H, d, J=6.4Hz), 5.08(2H, s), 6.97-6.99 (2H, m), 7.32-7.45(6H, m), 7.69(1H, dd, J=4.4, 8.8Hz), 8.36-8.39(1H, m), 8.43(1H, brs), 8.54-8.60(2H, m), 9.04-9.06(1H, m).

[0512]

実施例 22. キノリンー 6 ーカルボキシリックアシッド (4 ーフェノキシーピリジンー 2 ーイルメチル) ーアミド

実施例 16 と同様の手法により、6 ーキノリンカルボキシリックアシッド(52 m g, 0.30 mm o 1)および製造例 15 に記載のC ー (4 ーフェノキシーピリジンー 2 ーイル)ーメチルアミン(60 m g, 0.30 mm o 1)から標記化合物(9 m g, 8 %)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.74(2H, d, J=4.4Hz), 6.79(1H, dd, J=2.4Hz, 5.6Hz), 6.88(1H, d, J=2.4Hz), 7.10-7.12(2H, m), 7.43-7.49(4H, m), 7.81(1H, brs), 8.14-8.19(2H, m), 8.26-8.28(1H, m), 8.40-8.44(2H, m), 8.99-9.0(1H, m).

[0513]

実施例23. キノリン-6-カルボキシリックアシッド 3- (4-フルオローフェノキ

シ) ーベンジルアミド

実施例 16 と同様の手法により、6 ーキノリンカルボキシリックアシッド(52 m g, 0.30 mm o1)および製造例 16 に記載の 3 ー (4 ーフルオロフェノキシ)ーベンジルアミン(65 m g, 0.30 mm o1)から標記化合物(28 m g, 25 %)を無色油状物として得た。

 $^1 H-NMR$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.70(2H, d, J=5.6Hz), 6.64(1H, brs), 6.88-6. 91(1H, m), 6.99-7.06(5H, m), 7.12-7.14(1H, m), 7.31-7.35(1H, m), 7.47-7.50(1H, m), 8.04-8.07(1H, m), 8.15-8.17(1H, m), 8.23-8.25(1H, m), 8.33(1H, m), 9.00-9.01(1H, m).

[0514]

実施例24. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 3- (4-メトキシーフェノキシ) ーベンジルアミド

実施例 16 と同様の手法により、6 ーキノリンカルボキシリックアシッド(50 mg, 0.29 mm o1)および製造例 17 に記載の 3 ー (4 ーメトキシフェノキシ)ベンジルアミン(66 mg, 0.30 mm o1)から標記化合物(28 mg, 25%)を無色油状物として得た。

 $^1\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl₃) & (ppm) : 3.79(3H, s), 4.66(2H, d, J=5.6Hz), 6.55(1H, b rs), 6.84-6.89(3H, m), 6.95-6.99(3H, m), 7.05-7.07(1H, m), 7.46(2H, dd, J=4.4, 8.4Hz), 8.03(1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 8.14(1H, d, J=8.8Hz), 8.21-8.23(1H, m), 8.29(1H, d, J=2.0Hz), 8.98(1H, dd, J=2.0, 4.4Hz).

[0515]

実施例25. キノリンー6-カルボキシリックアシッド 3- (3-トリフルオロメチルーフェノキシ) - ベンジルアミド

実施例 1.6 と同様の手法により、6-キノリンカルポキシリックアシッド(5.0 mg, 0.29 mm o.1)および製造例 1.8 に記載の 3-(3-トリフルオロメチルーフェノキシ)ーベンジルアミン(7.7 mg, 0.29 mm o.1)から標記化合物(3.9 mg, 3.2%)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.70(2H, d, J=5.6Hz), 6.68(1H, brs), 6.93-6. 95(1H, m), 7.05-7.06(1H, m), 7.14-7.25(3H, m), 7.31-7.47(4H, m), 8.04(1H, dd, J=1.6, 8.8Hz), 8.13(1H, d, J=8.8Hz), 8.20-8.2(1H, m), 8.31(1H, d, J=2.0Hz), 8. 97(1H, dd, J=1.6, 4.4Hz).

[0516]

実施例26.キノリン-6-カルボキシリックアシッド 3-(3-フルオローフェノキシ)-ベンジルアミド

実施例 16 と同様の手法により、6-キノリンカルボキシリックアシッド(50 m g, 0.29 m m o 1)および製造例 19 に記載の 3- (3-フルオローフェノキシ) ーベンジルアミン(63 m g, 0.29 m m o 1)から標記化合物(70 m g, 65%)を無色油状物として得た。

 $^1\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.71(2H, d, J=6.0Hz), 6.63(1H, brs), 6.69-6. 73(1H, m), 6.78-6.83(2H, m), 6.96-6.98(1H, m), 7.07(1H, s), 7.18(1H, d, J=7.6Hz), 7.24-7.30(1H, m), 7.34-7.38(1H, m), 7.48(1H, dd, J=4.4, 8.4Hz), 8.06(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.16(1H, d, J=8.8Hz), 8.23-8.25(1H, m), 8.33(1H, d, J=1.6Hz), 8.99(1H, dd, J=1.6, 4.4Hz).

[0517]

<u>実施例27.2-(3-フェノキシーフェニル)-N-キノリン-6-イルーアセタミド</u> 実施例16と同様の手法により、6-アミノキノリン(50 mg, 3.47 mmol)および3-フェノキシフェニルアセティックアシッド(79 mg, 3.47 mmol)か ら標記化合物(116 mg, 94%)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.77(2H, s), 6.98-7.06(4H, m), 7.10-7.16(2H, m), 7.34-7.44(6H, m), 8.01(1H, d, J=8.8Hz), 8.09-8.16(1H, m), 8.32(1H, d, J=

2.0Hz), 8.83(1H, dd, J=1.6, 4.0Hz).

[0518]

<u>実施例28.Nーペンゾチアゾールー6-イル-2-(3-フェノキシーフェニル)-ア</u>セタミド

実施例16と同様の手法により、6-アミノベンゾチアゾール(50 m g, 3.3 m m o l)および3-フェノキシフェニルアセティックアシッド(76 m g, 3.3 m o l)から標記化合物(118 m g, 95%)を無色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.75(2H, s), 6.97-7.22(6H, m), 7.31(1H, brs), 7.34-7.40(4H, m), 8.01(1H, d, J=8.8Hz), 8.50(1H, d, J=2.0Hz), 8.91(1H, s).

[0519]

実施例29. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 4ー (フランー2ーイルメトキシ) ーベンジルアミド

実施例 1.6 と同様の手法により、6-キノリンカルボキシリックアシッド(1.0 m g, 0.0577 m m o 1)および製造例 2.0 に記載の 4-(フランー 2-イルメトキシ) ーペンジルアミン(1.2 m g, 0.0577 m m o 1)から標記化合物(0.7 m g, 4.%)を無色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.66(2H, d, J=5.6Hz), 5.02(2H, s), 6.48(1H, b rs), 6.99-7.02(2H, m), 7.24-7.27(2H, m), 7.35-7.36(2H, m), 7.47-7.50(2H, m), 8.05-8.08(1H, m), 8.16-8.18(1H, m), 8.24-8.27(1H, m), 8.33(1H, s), 9.00(1H, s).

[0520]

実施例30. キノリンー6-カルボキシリックアシッド 4- (チオフェンー2-イルメトキシ) - ベンジルアミド

実施例 16 と同様の手法により、6 ーキノリンカルボキシリックアシッド(10 m g, 0.0577 m m o 1)および製造例 21 に記載の 4 ー (チオフェンー 2 ーイルメトキシ)ーベンジルアミン(13 m g, 0.0577 m m o 1)から標記化合物(11 m g, 53%)を無色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.65(2H, d, J=5.6Hz), 5.23(2H, s), 6.60(1H, b rs), 6.97-7.03(3H, m), 7.11-7.12(1H, m), 7.32-7.34(3H, m), 7.45-7.48(1H, m), 8.05-8.07(1H, m), 8.13-8.16(1H, m), 8.21-8.23(1H, m), 8.32(1H, s), 8.97-8.9 9(1H, m).

[0521]

実施例31. キノリン-6-カルボキシリックアシッド 4- (チオフェン-3-イルメトキシ) -ベンジルアミド

実施例 16 と同様の手法により、6 ーキノリンカルボキシリックアシッド(50 m g, 0.289 mm o1)および製造例 22 に記載の 4 ー (チオフェンー 3 ーイルメチル) ーベンジルアミン(63 m g, 0.289 mm o1)から標記化合物(78 m g, 72 %)を白色固体として得た。

 $^1\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.65(2H, d, J=5.6Hz), 5.08(2H, s), 6.51(1H, b rs), 6.96-6.99(2H, m), 7.14-7.16(1H, m), 7.32-7.36(4H, m), 7.46-7.49(1H, m), 8.04-8.07(1H, m), 8.15(1H, d, J=8.8Hz), 8.22-8.24(1H, m), 8.32(1H, d, J=2.0Hz), 8.99(1H, dd, J=2.0, 4.4Hz).

[0522]

<u>実施例32. キノリン-6-カルボキシリックアシッド 4-(1-フェニル-エトキシ) -ベンジルアミド</u>

実施例16と同様の手法により、6-キノリンカルボキシリックアシッド(123mg, 0.712mmol)および製造例23に記載の4-(1-フェニルーエトキシ)ーベンジルアミン(172mg, 0.712mmol)から標記化合物(219mg, 80%)を無色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.64(3H, d, J=6.4Hz), 4.58(2H, d, J=5.2Hz), 5

.31(1H, q, J=6.4Hz), 6.47(1H, brs), 6.86(2H, d, J=8.8Hz), 7.22(2H, d, J=8.8Hz), 7.26-7.27(2H, m), 7.32-7.39(3H, m), 7.46(1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.03(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.13(1H, d, J=8.8Hz), 8.22(1H, d, J=8.0Hz), 8.30(1H, d, J=2.0Hz), 8.97-8.98(1H, m).

[0523]

実施例33. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド (6-フェノキシーピリジンー2-イルメチル) ーベンジルアミド

実施例 16 と同様の手法により、6-キノリンカルボキシリックアシッド(56 m g, 0.325 mm o 1)および製造例 24 に記載のC-(6-フェノキシーピリジン-2-イル)-メチルアミン(65 m g, 0.325 mm o 1)から標記化合物(32 m g, 28%)を無色油状物として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.73(2H, d, J=4.4Hz), 6.89-6.91(1H, m), 7.04 -7.06(1H, m), 7.21-7.23(2H, m), 7.30-7.34(1H, m), 7.44-7.52(3H, m), 7.64(1H, brs), 7.65-7.68(1H, m), 7.73-7.77(1H, m), 8.11(1H, d, J=8.4Hz), 8.26(1H, d, J=8.0Hz), 8.32(1H, d, J=1.6Hz), 9.01-9.03(1H, m).

[0524]

実施例34. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド ((5-(3-シアノーフェノキシ)ーチオフェン-2-イルメチル)ーアミド

製造例 25 に記載のC-(5-(3-70+7)+2) ーチオフェンー 2-4 ル) ーメチルアミン(200 mg, 0.703 mm o 1)および 6-4 ノリンカルボキシリックアシッド(123 mg, 0.703 mm o 1)のテトラヒドロフラン(5 mL)溶液に、ベンゾトリアゾールー 1-4 ルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(373 mg, 0.844 mm o 1)およびトリエチルアミン(0.2 mL, 1.41 mm o 1)を加え、室温で 2 時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣を N Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、キノリンー 6- カルボキシリックアシッド (5-(3-70+7) でオフェントシーシャン・アミドおよび脱プロモ体の混合物(170 mg, 55%)を無色油状物として得た。

次に、窒素雰囲気下、キノリンー6 ーカルボキシリックアシッド (5 ー (3 ープロモフェノキシ) ーチオフェンー 2 イルメチル) ーアミドおよび脱プロモ体の混合物 (1 3 0 mg, 0.303 mm o 1) のN, Nージメチルホルムアミド (5.0 mL) 溶液に、ジンク シアニド (71 mg, 0.605 mm o 1) およびテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) (70 mg, 0.061 mm o 1) を加え、100℃で1時間撹拌し、140℃で3時間撹拌した。反応液を室温まで戻し、反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル系) で精製し、標記化合物 (25 mg, 21%) を無色油状物として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.80(2H, d, J=5.2Hz), 6.49(1H, d, J=4.0Hz), 6.68(1H, brs), 6.85(1H, d, J=3.6Hz), 7.30-7.45(4H, m), 7.48(1H, dd, J=4.4, 8.4Hz), 8.07(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.17(1H, d, J=8.8Hz), 8.24-8.27(1H, m), 8.35(1H, d, J=2.0Hz), 8.99-9.01(1H, m).

[0525]

<u>実施例35.ベンゾチアゾールー6ーカルボキシリックアシッド ((5-(3-シアノ</u> <u>-フェノキシ) -チオフェン-2-イルメチル) -アミド</u>

製造例25に記載のC-(5-(3-プロモフェノキシ)-チオフェン-2-イル)-メチルアミン(<math>141mg, 0.496mmol)およびベンゾチアゾール-6-カルボキシリックアシッド(89mg, 0.496mmol)のテトラヒドロフラン(5mL)溶液にベンゾトリアゾール-1-イルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(263mg, 0.595mmol)およびトリエチルアミン

 $(0.14\,\mathrm{mL},\ 0.992\,\mathrm{mmol})$ を加え、室温で3時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣を NH シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、ベンゾチアゾールー6-カルボキシリックアシッド (5-(3-プロモフェノキシ)-チオフェン-2-イルメチル)-アミドおよび脱ブロモ体の混合物($120\,\mathrm{mg}$, 53%)を黄色油状物として得た。

次に、窒素雰囲気下、ベンゾチアゾールー6ーカルボキシリックアシッド (5ー(3ープロモフェノキシ)ーチオフェンー2イルメチル)ーアミドおよび脱プロモ体の混合物 (120mg, 0.269mmol)のN, Nージメチルホルムアミド(3.0mL)の溶液に、ジンク シアニド(63mg, 0.538mmol)およびテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(62mg, 0.054mmol)を加え、140℃で14時間撹拌し、140℃で3時間撹拌した。反応液を室温まで戻し、反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒去後、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、標記化合物(6.2mg,6%)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.78(2H, d, J=6.0Hz), 6.48(1H, d, J=4.0Hz), 6.57(1H, brs), 6.83(1H, d, J=4.0Hz), 7.30(1H, s), 7.32-7.35(1H, m), 7.39-7.43(2 H, m), 7.90(1H, dd, J=1.6, 8.8Hz), 8.19(1H, d, J=8.8Hz), 8.51(1H, d, J=1.6Hz), 9.13(1H, s).

[0526]

<u>実施例36.2-アミノーN-(5-(3-シアノーフェノキシ)-チオフェン-2-イ</u>ルメチル)-ニコチナミド

製造例 25 に記載のC-(5-(3-7)ロモフェノキシ)ーチオフェンー2-4ル)ーメチルアミン(366 mg, 1.29 mm o 1)および2-アミノピリジンー3- カルボキシリックアシッド(178 mg, 1.29 mm o 1)のテトラヒドロフラン(5 m L)溶液に、ベンゾトリアゾールー1-4ルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウムヘキサフルオロホスフェート(685 mg, 1.55 mm o 1)およびトリエチルアミン(0.36 m L, 2.58 mm o 1)を加え、室温で終夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をN H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(0 キサン:酢酸エチル系)で精製し、0 一二コチナミドおよび脱プロモ体の混合物(0 4 4 mg, 0 6 6 %)を黄色固体として得た

次に、窒素雰囲気下、2-アミノ-N-(5-(3-プロモフェノキシ)-チオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミドおよび脱プロモ体の混合物(<math>100mg, 0.247mmo1)のN, N-ジメチルホルムアミド(3.0mL)溶液に、ジンクーシアニド(<math>58mg, 0.495mmo1)およびテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(285mg, 0.247mmo1)を加え、140で3時間半撹拌した。反応液を室温まで戻し、反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(N+サン:酢酸エチル系)で精製し、標記化合物(9mg, 10%)を淡黄色油状物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 4.69(2H, d, J=6.0Hz), 6.36(2H, brs), 6.41(1H, brs), 6.47-6.48(1H, m), 6.59-6.62(1H, m), 6.79-6.80(1H, m), 7.31-7.34(2H, m), 7.37-7.44(2H, m), 7.61-7.63(1H, m), 8.17-8.19(1H, m).

[0527]

実施例 3.7. キノリンー6-カルボキシリックアシッド (5-(ヒドロキシーフェノキシ) -チオフェン-<math>2-イルメチル) -アミド

製造例 26 に記載のC-(5-(3-ペンジルオキシーフェノキシ)-チオフェン-2-イル)-メチルアミン(<math>180 mg, 0.578 mm o1) および6-キノリンカルボ

キシリックアシッド($100 \, \mathrm{mg}$, $0.578 \, \mathrm{mmol}$)のテトラヒドロフラン($5 \, \mathrm{mL}$)溶液にベンゾトリアゾールー1ーイルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート($307 \, \mathrm{mg}$, $0.694 \, \mathrm{mmol}$)およびトリエチルアミン($0.16 \, \mathrm{mL}$, $1.16 \, \mathrm{mmol}$)を加え、室温で終夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣を $N \, \mathrm{H}$ シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、キノリンー6-カルボキシリックアシッド (5-(3-ベンジルオキシーフェノキシ)-チオフェン-2-イルメチル)-アミド($73 \, \mathrm{mg}$, 27%)を淡黄色固体として得た。

得られたキノリンー6ーカルボキシリックアシッド (5ー(3ーベンジルオキシーフェノキシ)ーチオフェンー2ーイルメチル)ーアミド (73 mg, 0.156 mm o 1) にトリフルオロ酢酸 (1.0 mL) およびチオアニソール (100 μ 1) を加え、室温で30分撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和した後、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をN Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:メタノール系)で精製し、標記化合物 (47 mg, 80%)を無色固体として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl3) δ (ppm) : 4.73(2H, d, J=5.6Hz), 6.39(1H, d, J=3.6Hz), 6.59-6.62(2H, m), 6.64-6.67(1H, m), 6.74(1H, d, J=3.6Hz), 6.83(1H, brs), 7.17(1 H, t, J=8.4Hz), 7.49(1H, dd, J=4.4, 8.4Hz), 8.05(1H, dd, J=2.0, 8.4Hz), 8.14(1H, d, J=8.4Hz), 8.24-8.26(1H, m), 8.33(1H, d, J=2.0Hz), 8.98-8.99(1H, m).

[0528]

<u>実施例38.2ーアミノーNー(4-(2-ニトロベンジルオキシ)-ベンジル)-ニコ</u>チナミド

製造例27に記載のナトリウム 4-(((2-r))) ピリジン-3-nルボニル)ーアミノ)ーメチル)ーフェノレート(100mg, 0.377mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(2.5mL)溶液に、<math>O-ニトロベンジルクロリド(65mg, 0.379mmol)を加え、室温で2時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、標記化合物(51mg, 37%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.55(2H, d, J=5.6Hz), 5.50(2H, s), 6.23(1H, b rs), 6.39(2H, brs), 6.57-6.60(1H, m), 6.98(2H, d, J=8.6Hz), 7.30(2H, d, J=8.6Hz), 7.50-7.52(1H, m), 7.58-7.60(1H, m), 7.67-7.71(1H, m), 7.87-7.89(1H, m), 8.15-8.18(2H, m).

[0529]

実施例 39.2- アミノーN-(4-(2- アミノーベンジルオキシ)- ベンジル)- コチナミド

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.53(2H, d, J=5.6Hz), 5.04(2H, s), 6.24(1H, b rs), 6.51(2H, brs), 6.57-6.60(1H, m), 6.72-6.79(2H, m), 6.99(2H, d, J=8.4Hz), 7.16-7.20(2H, m), 7.28(2H, d, J=8.4Hz), 7.58-7.60(1H, m), 8.13-8.14(1H, m).

[0530]

<u>実施例 40.2-r ミノーN-(4-ペンジルアミノーペンジル) - 6-クロローニコチナミド</u></u>

製造例 28 に記載の (4-アミノメチルフェニル) ーベンジルアミン (369 mg, 1.74 mmol) および 2-アミノー6-クロローニコチニックアシッド <math>(300 mg, 1.74 mmol) のN, Nージメチルホルムアミド (10 mL) 溶液に、ベンゾトリア ゾールー1ーイルオキシトリス (ジメチルアミノ) ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (924 mg, 2.09 mmol) およびトリエチルアミン (0.49 mL, 3.48 mmol) を加え、室温で終夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (へキサン:酢酸エチル系) で精製し、標記化合物 (310 mg, 49%) を淡黄色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC1₃) δ (ppm) : 4.32-4.34(3H, m), 4.45(2H, d, J=5.6Hz), 6.07 (1H, brs), 6.54-6.63(5H, m), 7.03(1H, dd, J=2.4, J=8.4Hz), 7.14(2H, d, J=8.4Hz), 7.35-7.36(4H, m), 7.48(1H, d, J=8.0Hz).

[0531]

<u>実施例 4 1. 2-アミノ-6-クロロ-N-(4-フェニルアミノーベンジル)-ニコチナミド</u></u>

製造例 29 に記載の $(4-r \le J \ne N-r \le N)$ $-r \le N$ (345 mg, 1.74 mmo 1) および $2-r \le J-6-\rho$ $1-r \le J-6-$

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.51(2H, d, J=5.2Hz), 5.74(1H, s), 6.16(1H, b rs), 6.57(1H, d, J=8.0Hz), 6.58(2H, s), 6.94-6.97(1H, m), 7.04-7.09(4H, m), 7.21-7.30(4H, m), 7.52(1H, d, J=8.0Hz).

[0532]

製造例 30 に記載の $(4-r \le J \times f \nu - r \times j \nu)$ ーフェニルアミン (369 mg, 1.74 mmol) および $2-r \le J - 6-\rho uu - uu + uu + uu$ で (300 mg, 1.74 mmol) の N 、 $N-i \ge f \nu + uu$ かん $N-i \ge f \nu + uu$ の $N-i \ge f \nu$

'H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.08(1H, brs), 4.31(2H, s), 4.57(2H, d, J=5.6 Hz), 6.21(1H, brs), 6.57(1H, d, J=8.0Hz), 6.58(2H, s), 6.61-6.63(2H, m), 6.70-6.74(1H, m), 7.15-7.19(2H, m), 7.30(2H, d, J=8.0Hz), 7.37(2H, d, J=8.0Hz), 7.51 (1H, d, J=8.0Hz).

[0533]

イミダゾ[1, 2-a]ピリジン-6-カルボキシリックアシッド(87mg, 0.54mmol)および製造例32に記載のC-(5-(3-7))カオロフェノキシ)チオフェン-2-イル)メチルアミン(120mg, 0.54mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(5mL)溶液にベンゾトリアゾールー1-イルートリス(ジメチルアミノ)ホスホニウ

ム ヘキサフルオロホスフェート(240mg, 0.54mmo1)およびトリエチルアミン(0.15mL, 1.08mmo1)を加え、80℃で40分攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層を水で2回洗浄した。有機層にシリカゲルを加え溶媒を減圧留去し吸着させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1 : 1 ついで酢酸エチル)にて精製し、標記化合物(90mg, 0.25mmo1, 45.4%)を淡褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.55 (2H, d, J=5.6Hz), 6.58 (1H, d, J=4.0Hz), 6.83 (1H, d, J=4.0Hz), 6.90-7.00 (3H, m), 7.40 (1H, ddd, J=8.0, 8.0, 8.0Hz), 7.57-7.66 (3H, m), 8.04 (1H, s), 9.12 (1H, d, J=0.8Hz), 9.20 (1H, t, J=5.6Hz)

[0534]

<u>実施例44.キノリンー6ーカルボキシリックアシッド (5-(3-フルオロフェノキシ</u>)チオフェンー2-イルメチル)アミド

実施例 43 と同様の手法により、製造例 32 に記載のC-(5-(3-7) ルオロフェノキシ)チオフェン2-4 ル)メチルアミンおよび 6-4 リンカルボキシリックアシッドから標記化合物 $(100 \, mg, 0.265 \, mmo1, 29.4\%)$ を赤褐色油状物として得た

 $^1\mathrm{H-NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) & (ppm) : 4.59 (2H, d, J=5.6Hz), 6.59 (1H, d, J=3.6Hz), 6.84 (1H, d, J=3.6Hz), 6.90-7.7.02 (3H, m), 7.39 (1H, ddd, J=8.0, 8.0, 8.0Hz), 7.60(1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.06(1H, d, J=8.8Hz), 8.16 (1H, dd, J=1.6, 8.8Hz), 8.45 (1H, d, J=8.0Hz), 8.51 (1H, s), 8.97(1H, d, J=4.0Hz), 9.37(1H, t, J=5.6Hz).

[0535]

<u>実施例 4 5. ベンゾチアゾールー 6 ーカルボキシリックアシッド (5 ー(3 ーフルオロフェノキシ)チオフェンー 2 ーイルメチル) アミド</u>

実施例 43 と同様の手法により、ベンゾトリアゾールー6 ーカルボキシリックアシッド $(96\,\mathrm{mg},\ 0.\ 54\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\ 1)$ および製造例 32 に記載のC ー (5 ー (3 ーフルオロフェノキシ)チオフェンー2 ーイル)メチルアミン $(120\,\mathrm{mg},\ 0.\ 54\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\ 1)$ から標記化合物 $(100\,\mathrm{mg},\ 0.\ 26\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\ 1,\ 48.\ 2\%)$ を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.57 (2H, d, 5.6Hz), 6.58 (1H, d, J=3.6Hz), 6.83 (1H, d, J=3.6Hz), 6.89-7.00 (3H, m), 7.39 (1H, ddd, J=8.0, 8.0, 8.0Hz), 8.00 (1H, dd, J=1.6, 8.8Hz), 8.14 (1H, d, J=8.8Hz), 8.66 (1H, d, J=1.6Hz), 9.27 (1H, t, J=5.6Hz), 9.51 (1H, s).

[0536]

実施例 43 と同様の手法により、6-アミノーニコチニックアシッド $(37 \, \text{mg}, 0.27 \, \text{mmol})$ および製造例 32 に記載のC-(5-(3-) アンークーイル)メチルアミン $(60 \, \text{mg}, 0.27 \, \text{mmol})$ から標記化合物 $(20 \, \text{mg}, 0.058 \, \text{mmol}, 21.6\%)$ を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.56 (2H, d, 6.0Hz), 6.39 (1H, d, J=8.8Hz) , 6.48 (2H, brs), 6.56 (1H, d, J=3.6Hz), 6.76 (1H, d, J=3.6Hz), 6.88-7.00 (3H, m), 7.39 (1H, ddd, J=8.0, 8.0, 8.0), 7.79 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.43 (1H, d, J=2.0Hz), 8.77 (1H, t, J=6.0Hz).

[0537]

<u>実施例47.[1,5]ナフチリジンー2ーカルボキシリックアシッド(5ー(3ーフルオロフェノキシ)チオフェンー2ーイルメチル)アミド</u>

実施例 43 と同様の手法により、[1, 5]ーナフチリジンー 2 ーカルボキシリックアシッド(42 m g, 0.24 m m o l)および製造例 32 に記載のC ー(5 ー(3 ーフルオロフェノキシ)チオフェンー 2 ーイル)メチルアミン(54 m g, 0.24 m m o l)から標

記化合物(66mg, 0. 17mmol, 72.5%)を褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm): 4.61 (2H, d, J=6.4Hz), 6.57 (1H, d, J=3.6Hz), 6.83 (1H, d, J=3.6Hz), 6.87-7.00 (3H, m), 7.36-7.42 (1H, m), 7.87 (1H, dd, J=4.0, 8.8Hz), 8.37 (1H, d, J=8.8Hz), 8.49 (1H, d, J=8.8Hz), 8.59 (1H, d, J=8.8Hz), 9.09 (1H, d, J=4.0Hz), 9.58 (1H, t, J=6.4Hz).

[0538]

<u>実施例48. N-(5-(3-フルオロフェノキシ)チオフェン-2-イルメチル)-6</u> ーメチルニコチナミド

実施例 43 と同様の手法により、6-メチルニコチニックアシッド(49 m g, 0.3 6 m m o l) および製造例 32 に記載のC-(5-(3-)フルオロフェノキシ)チオフェンー2-イル)メチルアミン(100 m g, 0.36 m m o l) から標記化合物(53 m g, 0.154 m m o l, 43.0%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.51 (3H, s), 4.55 (2H, d, J=6.4Hz), 6.58 -6.61 (1H, m), 6.82-6.85 (1H, m), 6.92-7.03 (3H, m), 7.34-7.46 (2H, m), 8.10 (1H, dd, J=2.0, 8.0Hz), 8.90 (1H, d, J=2.0Hz), 9.25 (1H, t, J=5.6Hz).

[0539]

<u>実施例49.2-クロローN-(5-(3-フルオロフェノキシ)チオフェン-2-イルメチル)-6-メチルニコチナミド</u>

実施例 43 と同様の手法により、2-クロロ-6-メチルニコチニックアシッド(23 0 m g, 1.35 m m o 1)および製造例 32 に記載のC-(5-(3-)フェノキシ)チオフェン-2-イル)メチルアミン(300 m g, 1.35 m m o 1)から標記化合物(330 m g, 0.877 m m o 1, 65.0%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.47 (3H, s), 4.52 (2H, d, J=5.6Hz), 6.60 -6.63 (1H, m), 6.84 (1H, d, J=4.0Hz), 6.92-7.04 (3H, m), 7.32-7.35 (1H, m), 7.40-7.47 (1H, m), 7.77 (1H, d, J=7.2Hz), 9.15 (1H, t, J=5.6Hz).

[0540]

<u>実施例50. N-(5-(3-フルオロフェノキシ)チオフェン-2-イルメチル)-2</u> , 6-ジメチルニコチナミド

実施例 43 と同様の手法により、 2 、 6 ージメチルニコチニックアシッド(50 m g 、 0 、 33 m m o 1)および製造例 32 に記載の C ー (5 ー (3 ー フルオロフェノキシ) チオフェンー 2 ー 4 ルアミン(66 m g 、0 、297 m m o 1)とから標記化合物 (56 m g 、0 、157 m m o 1 、47 、6% を淡褐色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO- d_{6}) δ (ppm) : 2.44 (3H, s), 2.46 (3H, s), 4.51 (2H, d, J=5.6Hz, 6.59-6.62 (1H, m), 6.80-6.84 (1H, m), 6.90-7.03 (3H, m), 7.12 (1H, d, J=8.0Hz), 7.40-7.47 (1H, m), 7.60 (1H, d, J=8.0Hz), 9.00 (1H, t, J=5.6Hz).

[0541]

<u>実施例 51. キノリンー 6 ーカルボキシリックアシッド (5 ーフェノキシチオフェンー 2 ーイルメチル)アミド</u>

フェノール(7g,74mmol)のジメチルスルホキシド(40mL)溶液に水素化ナトリウム(3g,74mmol,60% in oil)を加え、室温で10分攪拌し、さらに5ーニトロチオフェンー2ーカルバルデヒド(10g,64mmol)を加え、15分攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層を2N水酸化ナトリウム水溶液で2回、水で3回洗浄した後、シリカゲルを敷いたグラスフィルターに通し、酢酸エチルで溶出した。溶媒を減圧留去して、5ーフェノキシチオフェンー2ーカルバルデヒドを含有する黄色油状物(500mg)を得た。この油状物(500mg)を7Nアンモニア/メタノール溶液(30mL)に溶解し、ラネーニッケル(1.5g)を加え、水素雰囲気下で終夜攪拌した。セライトろ過してラネーニッケルを除去した後、ろ液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチルついで酢酸エチル:メタノール=4:1)で精製しC-(5-フェノキシチオフェン-2-イル)メチルアミンを含む褐色油状物(40mg)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.57 (2H, d, J=5.6Hz), 6.51 (1H, d, J=3.6Hz), 6.81 (1H, d, J=3.6Hz), 7.06-7.15 (3H, m), 7.23-7.40 (2H, m), 7.59 (1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.06 (1H, d, J=8.8Hz), 8.16 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.45 (1H, dd, J=1.6, J=8.0Hz), 8.51 (1H, d, J=2.0Hz), 8.97 (1H, dd, J=1.6, 4.0Hz), 9.36 (1H, t, J=5.6Hz).

[0542]

<u>実施例 5 2. 6 - アミノーNー(5 - フェノキシチオフェンー 2 - イルメチル) - ニコチ</u>ナミド

[0543]

<u>実施例 5.3. ベンゾチアゾール-6-カルボキシリックアシッド (5-フェノキシチオフェン-2-イルメチル)-アミド</u>

実施例 43 と同様の手法により、ベンゾチアゾールー 6 ーカルボキシリックアシッド(87 mg, 0.49 mm o l)および製造例 35 に記載のC -(5 ーフェノキシーチオフェンー 2 ーイル) ーメチルアミン(100 mg, 0.49 mm o l)から標記化合物 (97 mg, 0.265 mm o l, 54.0%)を淡褐色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.55 (2H, d, J=5.6Hz), 6.49 (1H, d, J=3.6Hz), 6.79 (1H, d, J=3.6Hz), 7.05-7.15 (3H, m), 7.30-7.40 (2H, m), 7.99 (1H, dd, J=1.6, 8.8Hz), 8.13 (1H, d, J=8.8Hz), 8.66 (1H, d, J=1.6Hz), 9.25 (1H, t, J=5.6 Hz), 9.51 (1H, s).

[0544]

<u>実施例 54. イミダゾ[1, 2-a] ピリジン-6-カルボキシリックアシッド (5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)ーアミド</u>

実施例 43 と同じ手法により、イミダゾ[1, 2-a] ピリジン-6-カルボキシリックアシッド(80 m g, 0.49 m m o l) および製造例 35 に記載のC-(5-フェノキシチオフェン-2-イル)メチルアミン(100 m g, 0.49 m m o l) から標記化合物(160 m g, 0.458 m m o l, 93.5%)を淡褐色油状物として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO-ds) δ (ppm): 4.53 (2H, d, J=5.6Hz), 6.50 (1H, d, J=4.0H

TH-NMR Spectrum (DMSO-d6) δ (ppm): 4.53 (2H, d, J=5.6Hz), 6.50 (1H, d, J=4.0Hz), 6.79 (1H, d, J=4.0Hz), 7.04-7.15 (3H, m), 7.32-7.40 (2H, m), 7.56-7.66 (3

H, m), 8.03 (1H, s), 9.08-9.13 (1H, m), 9.19 (1H, t, J=5.6Hz). [0.545]

<u>実施例55.[1,5]ナフチリジンー2ーカルボキシリックアシッド (5ーフェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)ーアミド</u>

実施例 43 と同じ手法により、[1, 5]ーナフチリジンー 2 ーカルボキシリックアシッド(42 m g, 0.24 m m o l)および製造例 35 に記載のC ー(5 ーフェノキシーチオフェンー 2 ーイル)メチルアミン(49 m g, 0.24 m m o l) から標記化合物(15 m g, 0.042 m m o l, 17.3%)を淡褐色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.59 (2H, d, J=5.6Hz), 6.49 (1H, d, J=3.6Hz), 6.81 (1H, d, J=3.6Hz), 7.03-7.14 (3H, m), 7.30-7.40 (2H, m), 7.88 (1H, dd, J=4.0, 8.8Hz), 8.36 (1H, d, J=8.8Hz), 8.48 (1H, d, J=8.8Hz), 8.58 (1H, d, J=8.8Hz), 9.09 (1H, d, J=4.0Hz), 9.56 (1H, t, J=5.6Hz).

[0546]

<u>実施例 56.6-メチルーN-(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル) ーニコチナミド</u>

実施例 43 と同じ手法により、6-メチルニコチニックアシッド(40 mg, 0.29 mm o 1)および製造例 35 に記載のC-(5-フェノキシーチオフェン-2-イル)-メチルアミン(49 mg, 0.24 mm o 1)とから標記化合物(31 mg, 0.095 mm o 1, 32.9%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.49 (3H, s), 4.51 (2H, d, J=5.6Hz), 6.49 (1H, d, J=4.0Hz), 6.78 (1H, d, J=4.0Hz), 7.05-7.15 (3H, m), 7.32-7.40 (3H, m), 8.07 (1H, dd, J=2.0, 8.0Hz), 8.87 (1H, d, J=2.0Hz), 9.21 (1H, t, J=5.6Hz).

[0547]

<u>実施例 5 7. 2 -メチル-N-(5 -フェノキシーチオフェン- 2 -イルメチル)-ニコチナミド</u>

実施例 43 と同じ手法により、2-メチルニコチニックアシッド(40 mg, 0.29 mm o 1)および製造例 35 に記載のC-(5-フェノキシーチオフェン-2-イル)ーメチルアミン(60 mg, 0.29 mm o 1)から標記化合物(40 mg, 0.123 mm o 1,42.4%)を淡褐色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.47 (3H, s), 4.49 (2H, d, J=5.6Hz), 6.50 -6.63 (1H, m), 6.77-6.80 (1H, m), 7.06-7.16 (3H, m), 7.23-7.28 (1H, m), 7.35 -7.40 (2H, m), 7.66-7.70 (1H, m), 8.48 (1H, dd, J=1.6, 4.8Hz), 9.05 (1H, t, J=5.6Hz).

[0548]

<u>実施例58.4-アミノーピリミジン-5-カルボキシリックアシッド (5-フェノキ</u>シーチオフェン-2-イルメチル) -アミド

実施例 43 と同じ手法により、4-アミノピリジン-5-カルボキシリックアシッド(68 mg, 0.49 mm o 1)および製造例 35 に記載のC-(5-フェノキシーチオフェン-2-イル)-メチルアミン(100 mg, 0.49 mm o 1)とから標記化合物(7 mg, 0.02 1 mm o 1, 4%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.47 (2H, d, J=5.2Hz), 6.47-6.50 (1H, m), 6.76-6.78 (1H, m), 7.04-7.15 (3H, m), 7.34-7.40 (2H, m), 7.77 (2H, brs), 8.40 (1H, d, J=1.6Hz), 8.59 (1H, d, J=1.6Hz), 9.19 (1H, t, J=5.2Hz).

[0549]

実施例 59.6-メトキシメチルーN-(5-フェノキシーチオフェンー 2-イルメチル) ーニコチナミド

実施例 43 と同じ手法により、6-メトキシメチルニコチニックアシッド(60 mg, 0.36 mm o1)および製造例 35 に記載のC-(5-フェノキシーチオフェン-2-イル)メチルアミン(64 mg, 0.36 mm o1)から標記化合物(56 mg, 0.15 8 mm o1, 43.9%)を淡褐色固体として得た。

 $^1\text{H-NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.38 (3H, s), 4.53-4.57 (4H, m), 6.52 (1H, d, J=3.6Hz), 6.81 (1H, d, J=3.6Hz), 7.07-7.17 (3H, m), 7.35-7.42 (2H, m), 7.50 (1H, d, J=8.0Hz), 8.22 (1H, dd, J=2.0, 8.0Hz), 8.95 (1H, d, J=2.0Hz), 9.31 (1H, t, J=5.6Hz).

[0550]

実施例 60.6- アミノーN-(5-(4- フルオローフェノキシ)- チオフェンー 2- イルメチル)- ニコチナミド

製造例 3 7 に記載のC-(5-(4-7)ルプロフェノキシ)チオフェン-2-(4) メチルアミン $(500\,\mathrm{mg},\ 2.\ 24\,\mathrm{mmol})$ および6-7ミノニコチニックアシッド $(340\,\mathrm{mg},\ 2.\ 46\,\mathrm{mmol})$ のN, N-ジメチルホルムアミド $(10\,\mathrm{mL})$ 溶液に、ベンゾトリアゾール-1-(1)ルートリス (ジメチルアミノ) ホスホニウム へキサフルオロホスフェート $(1.\ 1g,\ 2.\ 46\,\mathrm{mmol})$ およびトリエチルアミン $(0.\ 6\,\mathrm{mL},\ 4.\ 48\,\mathrm{mmol})$ を加え、 $60\,\mathrm{Cc}$ 30分攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層を水で3回洗浄した。有機層をN H シリカゲルおよびシリカゲル (1:1) で敷いたグラスフィルターに通し、酢酸エチルおよびメタノール (20:1) の混合溶媒で溶出させた。溶媒を減圧留去し、残渣に酢酸エチルとヘキサンを加え生成してきた固体を濾取し、標記化合物 $(560\,\mathrm{mg},\ 1.\ 63\,\mathrm{mmol},\ 72.\ 8\%)$ を微黄色固体として得た

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.44 (2H, d, J=5.2Hz), 6.39 (1H, d, J=8.8H z), 6.44-6.50 (3H, m), 6.72 (1H, d, J=2.4Hz), 7.09-7.16 (2H, m), 7.16-7.24 (2 H, m), 7.78 (1H, d, J=8.8Hz), 8.42 (1H, s), 8.74 (1H, t, J=5.2Hz).

[0551]

<u>実施例 6 1. キノリンー 6 ーカルボキシリックアシッド (5 ー (4 ーフルオロフェノキ</u>シ) チオフェンー 2 ーイル) メチルアミド

実施例 43 と同様の手法により、製造例 37 に記載のC-(5-(4-7)ルオロフェノキシ)チオフェン-2-7ル)メチルアミンおよび6-キノリンカルボキシリックアシッドから標記化合物 (38 mg, 0.100 mmol, 27.8%)を白色固体として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.57 (2H, d, J=6.0Hz), 6.49 (1H, d, J=3.6Hz), 6.80 (1H, d, J=3.6Hz), 7.10-7.17 (2H, m), 7.17-7.24 (2H, m), 7.59 (1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.06 (1H, d, J=8.8Hz), 8.16 (1H, dd, J=2.0, J=8.8Hz), 8.45 (1H, dd, J=1.6, 8.0Hz), 8.51 (1H, d, J=2.0Hz), 8.97 (1H, dd, J=1.6, 4.0Hz), 9.36 (1H, t, J=6.0Hz).

[0552]

<u>実施例62.2,6-ジアミノーN-(5-(4-フルオローフェノキシ)ーチオフェン</u>-2-イルメチル)ーニコチナミド

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.40 (2H, d, J=5.6Hz), 5.64-5.68 (1H, m), 6.10 (2H, s), 6.45-6.49 (1H, m), 6.70-6.74 (1H, m), 6.95 (2H, s), 7.10-7.18 (2H, m), 7.18-7.26 (2H, m), 7.60 (1H, d, J=8.0Hz), 8.40 (1H, t, J=5.6Hz).

[0553]

<u>実施例63. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド (5-(4-クロローフェノキシ)-チオフェン-2-イルメチル)-アミド</u></u>

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.58 (2H, d, 5.6Hz), 6.55 (1H, d, J=4.0Hz), 6.83 (1H, d, J=4.0Hz), 7.08-7.14 (2H, m), 7.38-7.45 (2H, m), 7.59 (1H, dd, J=4.4, 8.0Hz), 8.06 (1H, d, J=8.8Hz), 8.16 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.46 (1H, dd, J=1.6, 8.0Hz), 8.51 (1H, d, J=2.0Hz), 8.97 (1H, dd, J=1.6, 4.4Hz), 9.36 (1H, t, J=5.6Hz).

[0554]

<u>実施例64.6ーアミノーN-(5-(4-2)ロローフェノキシ)ーチオフェンー2ーイ</u>ルメチル)ーニコチナミド

H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.45 (2H, d, 5.2Hz), 6.39 (1H, d, J=8.4Hz), 6.48 (2H, s), 6.51 (1H, d, J=3.6Hz), 6.74 (1H, d, J=3.6Hz), 7.04-7.14 (2H, m), 7.36-7.46 (2H, m), 7.78 (1H, d, J=8.4Hz), 8.43 (1H, s), 8.76 (1H, t, J=5.2Hz). [0 5 5 5]

<u>実施例65.2ーアミノーNー(5-m-トリルオキシーチオフェンー2ーイルメチル)</u> ーニコチナミド

実施例 4 3 と同様の手法により、2-アミノニコチニックアシッド(6 9 m g, 0. 5 1 m m o 1)および製造例 3 9 に記載のC- (5-m-トリルオキシーチオフェン-2-イル)-メチルアミン(1 0 0 m g, 0. 4 6 m m o 1)から標記化合物(1 2 6 m g, 0. 3 7 m m o 1, 8 0. 8 %)を褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.26 (3H, s), 4.46 (2H, d, J=5.6Hz), 6.46 (1H, d, J=3.6Hz), 6.55 (1H, dd, J=4.8, 8.0Hz), 6.74 (1H, d, J=3.6Hz), 6.84-6.96 (3H, m), 7.04 (2H, s), 7.22 (1H, dd, J=8.0, 8.0Hz), 7.86 (1H, dd, J=1.6, 8.0Hz), 8.05 (1H, dd, J=1.6, 4.8Hz), 9.02 (1H, t, J=5.6Hz).

[0556]

実施例 43 と同様の手法により、製造例 39 に記載のC-(5-m-1) ルオキシチオフェン-2-4 ル)メチルアミン(300 mg, 1.36 mm o l)および6- アミノニコチニックアシッド(210 mg, 1.52 mm o l)から標記化合物(243 mg, 0.717 mm o l, 52.7)を淡褐色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 2.26 (3H, s), 4.44 (2H, d, J=5.6Hz), 6.39 (1H, d, J=8.8Hz), 6.42-6.52 (3H, m), 6.70-6.74 (1H, m), 6.84-6.95 (3H, m), 7.22 (1H, dd, J=8.0, 8.0Hz), 7.78 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 8.43 (1H, d, J=2.4Hz), 8.74 (1H, t, J=5.6Hz).

[0557]

<u>実施例67.2-アミノーNー(5-p-トリルオキシーチオフェンー2ーイルメチル)</u> ニコチナミド

実施例 43 と同様の手法により、2-アミノニコチニックアシッド(55 mg, 0.4 1 mm o 1)および製造例 41 に記載のC- (5-p-トリルオキシチオフェン-2-イル)メチルアミン(80 mg, 0.37 mm o 1)から標記化合物(72 mg, 0.21 2 mm o 1, 57.4%)を淡褐色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.24 (3H, s), 4.44 (2H, d, J=5.6Hz), 6.40 -6.44 (1H, m), 6.53-6.58 (1H, m), 6.72 (1H, d, J=3.6Hz), 6.95-7.00 (2H, m), 7.04 (2H, s), 7.12-7.18 (2H, m), 7.85 (1H, d, J=7.6Hz), 8.03-8.08 (1H, m), 9.01 (1H, t, J=5.6Hz).

[0558]

<u>実施例68.6ーアミノーNー(5ーpートリルオキシーチオフェンー2ーイルメチル)</u>

ーニコチナミド

実施例 4 3 と同様の手法により、6-アミノニコチニックアシッド(2 1 0 mg, 1. 5 0 mm o 1) および製造例 4 1 に記載のC- (5-p-トリルオキシーチオフェンー 2 -イル)-メチルアミン(3 0 0 mg, 1. 3 7 mm o 1) から標記化合物(2 6 5 mg, 0. 7 8 mm o 1, 5 2. 1%)を淡褐色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.24 (3H, s), 4.43 (2H, d, J=5.6Hz), 6.38 (1H, d, J=8.8Hz), 6.41 (1H, d, J=3.6Hz), 6.47 (2H, s), 6.70 (1H, d, J=3.6Hz), 6.94-7.00 (2H, m), 7.13-7.19 (2H, m), 7.78 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 8.42 (1H, d, J=2.4Hz), 8.73 (1H, t, J=5.6Hz).

[0559]

実施例69. キノリン-6-カルボキシリックアシッド (4-(3-フルオローフェノキシ)-チオフェン-2-イルメチル)-アミド

実施例 43 と同様の手法により、製造例 44 に記載のC-(4-(3-7) に対しています。) チオフェンー 2-4 ル) メチルアミン $(35\,\mathrm{mg},\ 0.16\,\mathrm{mmol})$ および 6-4 ノリンカルボキシリックアシッド $(33\,\mathrm{mg},\ 0.19\,\mathrm{mmol})$ から標記化合物 $(24\,\mathrm{mg},\ 0.063\,\mathrm{mmol},\ 39.7\%)$ を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.63 (2H, d, J=6.0Hz), 6.83-6.97 (5H, m), 7.38 (1H, ddd, J=8.0, 8.0, 8.0Hz), 7.60 (1H, dd, J=4.4, 8.0Hz), 8.07 (1H, d, J=8.8Hz), 8.17 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.47 (1H, dd, J=2.0, 8.0Hz), 8.53 (1H, d, J=2.0Hz), 8.97 (1H, dd, J=2.0, 4.4Hz), 9.39 (1H, t, J=6.0Hz).

[0560]

<u>実施例70.6-アミノーN-(5-(4-フルオローベンジル)-チオフェン-2-イ</u>ルメチル)-ニコチナミド

実施例 43 と同様の手法により、製造例 47 に記載のC-(5-(4-7)ルオローベンジル)ーチオフェンー 2-4ル)ーメチルアミン(35 mg, 0.16 mm o1)および6-7ミノニコチニックアシッド(24 mg, 0.17 mm o1)から標記化合物(46 mg, 0.13 mm o1, 81.2%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.03 (2H, s), 4.45 (2H, d, J=5.6Hz), 6.38 (1H, d, J=8.8Hz), 6.45 (2H, s), 6.67 (1H, d, J=3.6Hz), 6.76 (1H, d, J=3.6Hz), 7.04-7.14 (2H, m), 7.20-7.30 (2H, m), 7.77 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 8.41 (1H, d, J=2.4Hz), 8.69 (1H, t, J=5.6Hz).

[0561]

製造例 48 に記載の 5 ーベンジルーフランー 2 ーカルバルデヒド(2.5g, 13mm o 1) に 7N アンモニア/メタノール(40mL)およびラネーニッケル(3g)を加え、水素雰囲気下、室温にて 22 時間攪拌した。セライトろ過して触媒を除去した後、溶媒を減圧留去して C ーベンジルーフランー 2 ーイル) メチルアミン(1.6g, 8.6m mo 1, 65.8%)を得た。

得られたC-(5-ベンジルフラン-2-イル) メチルアミン(200 mg, 1.07 mmol)およびイミダゾ[1,2-a]ピリジン-6-カルボキシリックアシッド(170 mg, 1.07 mmol) を用いて、実施例 43 と同様の手法により標記化合物(150 mg, 0.45 mmol, 45.3%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO- d_{6}) δ (ppm) : 3.92 (2H, s), 4.41 (2H, d, J=5.2Hz), 6.01 (1H, d, J=2.4Hz), 6.19 (1H, d, J=2.4Hz), 7.16-7.30 (5H, m), 7.56-7.66 (3H, m), 8.03 (1H, s), 9.00 (1H, t, J=5.2Hz), 9.10 (1H, s).

[0562]

<u>実施例 72. キノリンー 6 ーカルボキシリックアシッド (5 ーベンジルーフランー 2 ー 4 ル) ーアミド</u>

実施例71と同様の手法により、製造例48に記載の5-ベンジルフラン-2-カルバ

ルデヒドおよび6-キノリンカルボキシリックアシッドから標記化合物(200mg, 5.8mmol, 54.6%)を微黄色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.92 (2H, s), 4.45 (2H, d, J=5.6Hz), 6.02 (1H, d, J=2.8Hz), 6.20 (1H, d, J=2.8Hz), 7.16-7.30 (5H, m), 7.59 (1H, dd, J=4.4, 8.0Hz), 8.05 (1H, d, J=8.8Hz), 8.16 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.44 (1H, dd, J=1.6, 8.0Hz), 8.50 (1H, d, J=2.0Hz), 8.97 (1H, dd, J=1.6, 4.4Hz), 9.16 (1H, t, J=5.6Hz).

[0563]

<u>実施例73.6-アミノーN-(5-ベンジルーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチ</u>ナミド

実施例 43 と同じ手法により、6-アミノニコチニックアシッド(37 mg, 0.27 mm o 1)および製造例 51 に記載のC-(5-ベンジルーチオフェン-2-イル)ーメチルアミン(54 mg, 0.27 mm o 1)から標記化合物(27 mg, 0.082 mm o 1, 31.0%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.03 (2H, s), 4.44 (2H, d, J=5.2Hz), 6.37 (1H, d, J=8.8Hz), 6.45 (2H, s), 6.67 (1H, d, J=3.2Hz), 6.75 (1H, d, J=3.2Hz), 7.15-7.30 (5H, m), 7.76 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.41 (1H, d, J=2.0Hz), 8.68 (1H, t, J=5.2Hz).

[0564]

<u>実施例74.キノリンー6ーカルボキシリックアシッド (5ーベンジルーチオフェンー</u> 2ーイルメチル)ーアミド

実施例 43 と同様の手法により、キノリンー 6 ーカルボキシリックアシッド(46 mg, 0.27 mm o1)および製造例 51 に記載のC ー (5 ーベンジルーチオフェンー 2 ーイル)ーメチルアミン(54 mg, 0.27 mm o1)から標記化合物(40 mg, 0.11 1 mm o1, 41. 3%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.04 (2H, s), 4.57 (2H, d, J=5.6Hz), 6.71 (1H, d, J=3.6Hz), 6.84 (1H, d, J=3.6Hz), 7.14-7.30 (5H, m), 7.58 (1H, dd, J=4.0, 8.4Hz), 8.04 (1H, d, J=8.8Hz), 8.14 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.44 (1H, dd, J=2.0, 8.4Hz), 8.49 (1H, d, J=2.0Hz), 8.96 (1H, dd, J=2.0, 4.0Hz), 9.29 (1H, t, J=5.6Hz).

[0565]

<u>実施例75.2-アミノー4-(5-(3-クロローベンジル)チオフェンー2-イルメ</u> チル)-ニコチナミド

実施例 43 と同様の手法により、2-アミノニコチニックアシッド(51 mg, 0.3 7 mm o 1)および製造例 54 に記載のC-(5-(3-クロローベンジル)チオフェン-2-イル)-メチルアミン(80 mg, 0.34 mm o 1)から標記化合物(63 mg, 0.176 mm o 1, 51.9%)を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.06 (2H, s), 4.47 (2H, d, J=5.6Hz), 6.54 (1H, dd, J=4.8, 7.6Hz), 6.72 (1H, d, J=3.6Hz), 6.80 (1H, d, J=3.6Hz), 7.05 (2H, brs), 7.18-7.34 (4H, m), 7.84 (1H, dd, J=1.6, 7.6Hz), 8.04 (1H, dd, J=1.6, 4.8Hz), 8.98 (1H, t, J=5.6Hz).

[0566]

<u>実施例76. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド (5-(3-クロローベンジル)</u> ーチオフェンー2-イルメチル)-アミド

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.07 (2H, s), 4.58 (2H, d, J=5.2Hz), 6.74 (1H, d, J=2.4Hz), 6.84 (1H, d, J=2.4Hz), 7.17-7.34 (4H, m), 7.59 (1H, dd, J=4.0

, 8.4Hz), 8.05 (1H, d, J=8.4Hz), 8.14 (1H, d, J=8.4Hz), 8.44 (1H, d, J=8.4Hz), 8.49 (1H, s), 8.95 (1H, d, J=4.0Hz), 9.30(1H, t, J=5.2Hz).

[0567]

<u>実施例 7 7. 6 - アミノーNー(5 - (3 - クロローベンジル) - チオフェンー 2 - イルメチル) - ニコチナミド</u>

実施例 43 と同様の手法により、製造例 54 に記載のC-(5-(3-) ロローベンジルー 2- イル) メチルアミン $(50\,\mathrm{mg},\ 0.\ 21\,\mathrm{mm}\,\mathrm{ol})$ および 6- アミノニコチニックアシッド $(32\,\mathrm{mg},\ 0.\ 23\,\mathrm{mm}\,\mathrm{ol})$ から標記化合物 $(42\,\mathrm{mg},\ 0.\ 12\,\mathrm{mm}\,\mathrm{ol},\ 56.\ 0\%)$ を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.05 (2H, s), 4.45 (2H, d, J=5.6Hz), 6.38 (1H, d, J=8.8Hz), 6.45 (2H, s), 6.71 (1H, d, J=3.2Hz), 6.76 (1H, d, J=3.2Hz), 7.16-7.34 (4H, m), 7.77 (1H, d, J=8.8Hz), 8.41 (1H, s), 8.70 (1H, t, J=5.6Hz).

[0568]

<u>実施例78. ベンゾチアゾールー6ーカルボキシリックアシッド (5-(3-2)) ーベンジル) ーチオフェンー2ーイルメチル) ーアミド</u>

実施例 43 と同様の手法により、製造例 54 に記載のC-(5-(3-) ロローベンジルー 2- イル)ーメチルアミン(80 mg, 0.34 mm o 1)およびベンゾチアゾールー 6- カルボキシリックアシッド(66 mg, 0.37 mm o 1)から標記化合物(64 mg, 0.16 mm o 1, 47.2%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.06 (2H, s), 4.56 (2H, d, J=5.6Hz), 6.74 (1H, d, J=3.6Hz), 6.84 (1H, d, J=3.6Hz), 7.18-7.34 (4H, m), 7.98 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.12 (1H, d, J=8.8Hz), 8.64 (1H, d, J=2.0Hz), 9.21 (1H, t, J=5.6Hz), 9.51 (1H, s).

[0569]

<u>実施例 7 9. N - (5 - (3 - クロローベンジル) - チオフェン- 2 - イルメチル) - 6 - メチルーニコチナミド</u>

実施例 43 と同様の手法により、製造例 54 に記載のC-(5-(3-) ロローベンジルー 2-4 ルー 2+2 アミン (80 mg, 0.34 mm o 1) および 6-3 チルニコチニックアシッド (46 mg, 0.34 mm o 1) から標記化合物 (32 mg, 0.089 mm o 1,26.4%) を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.50 (3H, s), 4.08 (2H, s), 4.54 (2H, d, 5 .6Hz), 6.75 (1H, d, J=3.6Hz), 6.84 (1H, d, J=3.6Hz), 7.20-7.36 (5H, m), 8.08 (1 H, dd, J=2.0, 8.0Hz), 8.88 (1H, d, J=2.0Hz), 9.18 (1H, t, J=5.6Hz).

[0570]

<u>実施例80.2ーアミノーNー(5ー(4ークロローフェノキシ)-フラン-2ーイルメチル)ニコチナミド</u>

実施例 43 と同様の手法により、2-アミノニコチニックアシッド(34 mg, 0.2 4 mm o 1)および製造例 56 に記載のC- (5-(4-クロロフェノキシ)フラン-2-イル)メチルアミン(50 mg, 0.22 mm o 1)から標記化合物(55 mg, 0.160 mm o 1, 72.9%)を褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.33 (2H, d, J=5.6Hz), 5.73-5.77 (1H, m), 6.29 (1H, d, J=3.2Hz), 6.54-6.58 (1H, m), 7.00-7.10 (4H, m), 7.38-7.45 (2H, m), 7.88 (1H, d, J=7.6Hz), 8.03-8.07 (1H, m), 8.85 (1H, t, J=5.6Hz).

[0571]

実施例 8 1. キノリン-6 - カルボキシリックアシッド (5 - フェノキシーフラン-2 - イルメチル) - アミド

実施例 43 と同様の手法により、キノリンー 6 ーカルボキシリックアシッド(200 mg, 1.15 mm o 1)および製造例 58 に記載のC ー (5 ーフェノキシーフランー 2 ーイル)ーメチルアミン(200 mg, 1.12 mm o 1)から標記化合物(68 mg, 0.197 mm o 1,17.2%)を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.45 (2H, d, J=5.6Hz), 5.72 (1H, d, J=3.2Hz), 6.34 (1H, d, J=3.2Hz), 7.02-7.08 (2H, m), 7.11-7.17 (1H, m), 7.14-7.40 (2H, m), 7.60 (1H, dd, J=2.0, 8.0Hz), 8.06 (1H, d, J=8.8Hz), 8.16 (1H, d, J=8.8Hz), 8.45 (1H, d, J=8.0Hz), 8.51 (1H, s), 8.97 (1H, d, J=4.0Hz), 9.18 (1H, t, J=5.6 Hz).

[0572]

実施例82. キノリンー6-カルボキシリックアシッド (5-(3-フルオローフェノキシ)-フラン-2-イルメチル)-アミド

製造例60に記載の(5-(3-フルオローフェノキシ)-フラン-2-イル)-メタ ノール (1.5g, 7.2mmol)、フタルイミド (1.1g, 7.2mmol) およ びトリフェニルホスフィン(1.9g,7.2mmo1)のテトラヒドロフラン(10m L) 溶液に、0℃でジエチルアゾジカルボキシレート(3.5g, 7.9mmol) を滴 下し、室温で30分攪拌した。反応溶液にシリカゲルを加え、溶媒を減圧留去し吸着させ 、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)にて精製し、白 色固体(700mg)を得た。この固体(700mg)にエタノール(10mL)および ヒドラジン一水和物(0.3mL)を加え、90℃で15分攪拌した。室温に戻し、固体 を濾去し、C-(5-(3-フルオローフェノキシ)-フラン-2-イル)-メチルアミ ンを含有する淡黄色油状物(360mg)を得た。この油状物(360mg)およびキノ リンー6-カルボン酸(300mg, 1.7mmol)から実施例43と同様の手法によ り、標記化合物(17mg,0.046mmol,2.7%)を褐色固体として得た。 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.46 (2H, d, J=5.2Hz), 5.83 (1H, d, J=3.2H z), 6.36 (1H, d, J=3.2Hz), 6.87-7.03 (3H, m), 7.38-7.45 (1H, m), 7.60 (1H, d, J=4.0, 8.4Hz), 8.06 (1H, d, J=8.8Hz), 8.16 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.45 (1H, dd, J=1.6, 8.4Hz), 8.51(1H, d, J=2.0Hz), 8.97(1H, dd, J=1.6, 4.0Hz), 9.19(1H, t, J=1.65.2Hz).

[0573]

<u>実施例83.6-アミノーN-(5-(3-フルオローベンジル)ーチオフェンー2-イルメチル)</u>ーニコチナミド

製造例 6 2 に記載の 5 ー (3 ー フルオローベンジル) ーチオフェンー 2 ーカルバルデヒド (485 mg, 2.2 mm o 1) の 7 N アンモニア/メタノール (30 mL) 溶液にラネーニッケル (1g) を加え、水素雰囲気下、室温で 16 時間攪拌した。反応液をセライトろ過して触媒を除いた後、有機層を減圧濃縮し、残渣を N H シリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサンついでヘキサン:酢酸エチル= 4:1) で精製して、Cー (5 ー (3 ー フルオローベンジルー 2 ー イル) ーメチルアミン (290 mg, 1.3 mm o 1,59.6%) を褐色油状物として得た。得られたCー (5 ー (3 ー フルオローベンジルー 2 ー イル) ーメチルアミン (50 mg, 0.226 mm o 1) および 6 ー アミノニコチニックアシッド (34 mg, 0.248 mm o 1) を用いて実施例 43と同じ手法により、標記化合物 (44 mg, 0.129 mm o 1,57.1%)を白色固体として得た。 1 H ー NMR Spectrum (DMSOーde) δ (ppm): 4.06 (2H, s), 4.45 (2H, d, J=5.6Hz), 6.38 (1H, d, J=8.8Hz), 6.45 (2H, s), 6.70 (1H, d, J=2.0Hz), 6.77 (1H, d, J=2.0Hz), 6.96 ー 7.10 (3H, m), 7.28 ー 7.36 (1H, m), 7.77 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.41 (1H, d, J=2.0Hz), 8.70 (1H, t, J=5.6Hz).

[0574]

<u>実施例84. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド (5-(3-フルオローベンジル)</u> - チオフェンー2ーイルメチル) ーアミド

実施例 83 と同様の手法を用いて、キノリン-6 ーカルボキシリックアシッド(43 m g, 0.248 m m o l)および製造例 62 に記載の 5-(3-7 ルオローベンジル)ーチオフェン-2 ーカルバルデヒド(50 m g, 0.226 m m o l) から標記化合物(75 m g, 0.199 m m o l, 80.2%)を淡褐色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.08 (2H, s), 4.58 (2H, d, J=5.6Hz), 6.74

(1H, d, J=3.2Hz), 6.85 (1H, d, J=3.2Hz), 6.98-7.10 (3H, m), 7.28-7.35 (1H, m), 7.59 (1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.05 (1H, d, J=8.8Hz), 8.15 (1H, dd, J=1.6, 8.8Hz), 8.44 (1H, d, J=8.0Hz), 8.49 (1H, d, J=1.6Hz), 8.95-8.99 (1H, m), 9.30 (1H, t, J=5.6Hz).

[0575]

<u>実施例85.2-アミノーN-(5-(3-クロローベンジル)-フラン-2-イルメチ</u>ル)-ニコチナミド

実施例 43 と同様の手法により、2-アミノニコチニックアシッド(55 m g, 0.39 m m o 1)および製造例 65 に記載のC-(5-(3-クロローベンジル)-フラン-2-イル)-メチルアミン(80 m g, 0.36 m m o 1)から標記化合物(110 m g, 0.322 m m o 1, 89.4%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.94 (2H, s), 4.34 (2H, d, J=5.6Hz), 6.05 (1H, d, J=3.2Hz), 6.15 (1H, d, J=3.2Hz), 6.54 (1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 7.03 (2H, brs), 7.16-7.20 (1H, m), 7.24-7.35 (3H, m), 7.87 (1H, dd, J=1.6, 8.0Hz), 8.05 (1H, dd, J=1.6, 4.0Hz), 8.48 (1H, t, J=5.6Hz).

[0576]

<u>実施例86. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド (1ーベンジルー1Hーピロー</u>ルー3ーイルメチル)ーアミド

製造例 6 6 に記載の 1 ーベンジルー 1 Hーピロールー 3 ーカルバルデヒド(800 mg, 4.3 mm o 1)に 7 Nアンモニア/メタノール(80 mL)およびラネーニッケル(2 g)を加え、水素雰囲気下、常圧、室温にて 2 2 時間攪拌した。触媒をセライトろ過により除去した後、溶媒を減圧留去して C ー (1 ーベンジルー 1 Hーピロロー 3 ーイル)メチルアミンを褐色油状物として定量的に得た。得られた C ー (1 ーベンジルー 1 Hーピロロー 3 ーイル)メチルアミン(2 4 0 mg, 1 .3 mm o 1)および 6 ーキノリンカルボキシリックアシッド(1 8 0 mg, 1 .0 4 mm o 1)を用いて、実施例 4 3 と同様の手法により、標記化合物(1 1 0 mg, 0 .3 2 mm o 1 ,2 4 .8%)を白色固体として得た。 1 HーNMR Spectrum (DMSOー $_{6}$) $_{6}$ (ppm): 4 .32 (2H, d, 5 .6Hz), 5 .02 (2H, s), 6 .02 (1H, s), 6 .74 (1H, s), 6 .76 (1H, s), 6 .18 ー $_{7}$.34 (5H, m), $_{7}$.58 (1H, dd, $_{7}$ J=4 .0, $_{7}$.8 .49 (1H, d, $_{7}$ J=8 .8Hz), $_{7}$.8 .16 (1H, dd, $_{7}$ J=2 .0, $_{7}$.8 .8Hz), $_{7}$.8 .43 (1H, dd, $_{7}$ J=1 .6, $_{7}$.4 .0Hz).

[0577]

<u>実施例87.2-アミノーN-(1-(3-フルオローベンジル)-1H-ピロール-3</u> ーイルメチル)ニコチナミド

実施例 43 と同様の手法により、製造例 68 に記載の $C-(1-(3-7) \mu - 2 \mu - 2 \mu - 3 \mu - 3 \mu - 3 \mu - 2 \mu - 3 \mu$

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.22 (2H, d, J=5.6Hz), 5.03 (2H, s), 5.97 -6.01 (1H, m), 6.50-6.55 (1H, m), 6.73 (2H, s), 6.95-7.10 (5H, m), 7.32-7.38 (1H, m), 7.83-7.88 (1H, m), 8.00-8.05 (1H, m), 8.63 (1H, t, J=5.6Hz).

[0578]

<u>実施例88. N-(1-(3-フルオローベンジル)-1H-ピロールー3-イルメチル</u>) -6-メチルーニコチナミド

実施例 43 と同様の手法により、製造例 68 に記載の $C-(1-(3-7) \mu + 1)$ ジル)-1 H - ピロール-3 - イル)メチルアミン(60 m g, 0.29 m m o 1)および6- メチルニコチニックアシッド(40 m g, 0.29 m m o 1)から標記化合物(61 m g, 0.18 m m o 1, 65.1%)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 2.48(3H, s), 4.27 (2H, d, 5.6Hz), 5.03 (2H, s), 5.99-6.02 (1H, m), 6.74-6.78 (2H, m), 6.96-7.10 (3H, m), 7.28-7.38 (2H, m), 8.06 (1H, dd, J=2.4, 8.0Hz), 8.80 (1H, t, J=5.6Hz), 8.87 (1H, d, J=2.4Hz).

[0579]

実施例89. キノリンー6-カルボキシリックアシッド (1-ベンゾ[1, 3]ジオキソールー5-イルメチルー1 H-ピロールー3-イルメチル) -アミド

実施例 43 と同様の手法により、製造例 70 に記載のC-(1-ベンゾ[1, 3]ジオキソールー5-イルメチルー1 Hーピロールー3-イル) ーメチルアミン(100 mg, 0.43 mm o 1)および6-キノリンカルボキシリックアシッド(75 mg, 0.43 m o 1)から標記化合物(30 mg, 0.077 mm o 1, 18.1%)を白色固体として得た。

 $^1 H-NMR$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.28-4.34 (2H, m), 4.90 (2H, s), 5.95 (2H, s), 6.00 (1H, s), 6.70-6.86 (5H, m), 7.55-7.60 (1H, m), 8.01-8.05 (1H, m), 8.14-8.20 (1H, m), 8.40-8.46 (1H, m), 8.48-8.51 (1H, m), 8.39-8.98 (2H, m).

[0580]

実施例90. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド (1ーフェネチルー1Hーピロールー3ーイルメチル)ーアミド

実施例 8 6 と同様の手法により、製造例 7 1 に記載の 1-7 ェネチルー 1 H-ピロールー 3- カルバルデヒドおよびキノリンー 6- カルボキシリックアシッド (173 mg, 1.0 mmo 1) から標記化合物 (108 mg, 0.304 mmo 1, 30.4%)を微黄色 固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.96 (2H, t, J=7.6Hz), 4.03 (2H, t, J=7.6Hz), 4.31 (2H, d, J=5.6Hz), 5.96 (1H, s), 6.64 (1H, s), 6.73 (1H, s), 7.14-7.28 (5H, m), 7.58 (1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.04 (1H, d, J=8.8Hz), 8.17 (1H, d, J=8.8Hz), 8.43 (1H, d, J=8.0Hz), 8.50 (1H, s), 8.90 (1H, t, J=5.6Hz), 8.95-8.99 (1H, m).

[0581]

実施例 91. キノリンー 6- カルボキシリックアシッド (1-ベンジルオキシー 1H- ピロールー 3-イルメチル) -アミド

製造例73に記載の(1-ベンジルオキシ-1H-ピロール-3-イル)ーメタノール (168mg, 0.828mmol)、フタルイミド (130mg, 0.869mmol) およびトリフェニルホスフィン (230mg, 0.869mmol) のジクロロメタン 溶液に、0℃でジエチルアゾジカルボキシレート(154mg, 0.869mmol)を 滴下した後、室温で8分攪拌した。反応溶液にNHシリカゲルを加え溶媒を減圧留去し吸 着させ、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)にて 精製し、無色油状物(100mg)を得た。この油状物(100mg)にエタノール(5 m L) およびヒドラジン―水和物 (0. 1 m L) を加え、加熱還流下、15分攪拌した。 反応液を室温に戻し、固体を濾去した後、溶媒を留去し、C-(1-ベンジルオキシー1 H-ピロール-3-イル)メチルアミンを含有する油状物(80mg)を得た。この油状 物(80mg)およびキノリンー6ーカルボキシリックアシッドから実施例43と同様の 手法により、標記化合物 (31mg, 0.086mmol) を無色油状物として得た。 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.28 (2H, d, J=5.6Hz), 5.11 (2H, s), 5.86 -5.89 (1H, m), 6.78-6.81 (1H, m), 6.88-6.91 (1H, m), 7.34-7.42 (5H, m), 7.59(1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.04 (1H, d, J=8.8Hz), 8.16 (1H, d, J=8.8Hz), 8.44 (1H, d, J=8.0Hz), 8.49 (1H, s), 8.92-8.98 (2H, m).

[0582]

 溶媒を減圧留去して吸着させ、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)にて精製し、標記化合物(457mg, 1.19mmol, 66.1%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 1.05 (3H, t, J=7.2Hz), 3.42 (2H, q, J=7.2Hz), 4.47 (2H, d, J=5.6Hz), 4.73 (2H, d, J=6.8Hz), 6.44-6.50 (1H, m), 6.55 (1H, d, J=8.8Hz), 6.74 (1H, d, J=3.6Hz), 7.03-7.15 (3H, m), 7.30-7.40 (2H, m), 7.83 -7.92 (2H, m), 8.53 (1H, d, J=2.0Hz), 8.85 (1H, t, J=5.6Hz).

[0583]

<u>実施例93.6-メチルアミノーNー(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル)</u> ーニコチナミド

実施例92に記載の6- (エトキシメチルーアミノ) -N- (5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) ーニコチナミド (427 mg, 0.92 mm o 1) のジメチルスルホキシド (5 mL) 溶液に水素化ホウ素ナトリウム (100 mg, 2.7 mm o 1) を加え、100℃で15分攪拌した。反応液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層を3回水洗した。有機層にシリカゲルを加え溶媒を減圧留去して吸着させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル) にて精製した。溶媒を減圧留去し、残渣にヘキサン、ジエチルエーテルおよび酢酸エチルを加えて固体化し、標記化合物(150 mg, 0.44 mm o 1,48.1%) を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.78 (3H, d, J=4.8Hz), 4.46 (2H, d, J=5.6H z), 6.40 (1H, d, J=8.8Hz), 6.47 (1H, d, J=3.6Hz), 6.73 (1H, d, J=3.6Hz), 6.98-7 .15 (4H, m), 7.32-7.40 (2H, m), 7.79 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.50 (1H, d, J=2.0 Hz), 8.75 (1H, t, J=5.6Hz).

[0584]

実施例 7 7 に記載の 6- アミノーN- (5- (3- クロローベンジル) ーチオフェンー 2- イルメチル) ーニコチナミド(110mg, 0.3mmol) のメタノール (10mL) 溶液に 5, 5- ジメチルイミダゾリン-2, 4- ジオン (43mg, 0.33mmol) および 37% ホルムアルデヒド水溶液 (0.5mL) を加え、加熱還流下、 2 時間攪拌した。反応溶液に NH シリカゲルを加え、溶媒を減圧留去して吸着させ、 NH シリカゲルカラムクロマトグラフィー(n キサン:酢酸エチル= 1:1 ついで酢酸エチル)にて精製し、標記化合物 (65mg, 0.16mmol, 54%)を微黄色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 3.16 (3H, s), 4.06 (2H, s), 4.48 (2H, d, J=6.0Hz), 4.68 (2H, d, J=6.8Hz), 6.54 (1H, d, J=8.4Hz), 6.69-6.73 (1H, m), 6.76-6.80 (1H, m), 7.17-7.34 (4H, m), 7.84-7.92 (2H, m), 8.51 (1H, s), 8.81 (1H, t, J=6.0Hz).

[0585]

<u>実施例95.6-エトキシメチルーアミノ) -N-(5-(4-フルオローフェノキシ)</u> <u>-チオフェン-2-イルメチル) -ニコチナミド</u>

実施例92と同様の手法により、 実施例60に記載の (6-P < 2-N-(5-(4-7) + 2-1) + 2-N-(5-(4-7) + 2-1) + 2-N-(2-1) + 2-N-(2-1)

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.03-1.10 (3H, m), 3.40-3.46 (2H, m), 4.46 (2H, d, J=5.6Hz), 4.73(1H, d, J=6.8Hz), 6.44-6.49 (1H, m), 6.55 (1H, d, J=8.8Hz), 6.73 (1H, d, J=2.8Hz), 7.08-7.16 (2H, m), 7.16-7.24 (2H, m), 7.83-7.90 (2H, m), 8.52 (1H, s), 8.84 (1H, t, J=5.6Hz).

[0586]

<u>実施例96. N-(5-(4-フルオローフェノキシ)ーチオフェン-2-イルメチル)</u> -6-メチルアミノーニコチナミド 実施例 9 3 2 同様の手法により、実施例 9 5 に記載の 6 - (4 - 2 + 2 + 2 + 4 + + 4 + + 4 + + + +

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.76-2.81 (3H, m), 4.45 (2H, d, J=5.6Hz), 6.40 (1H, d, J=8.4Hz), 6.44-6.48 (1H, m), 6.70-6.75 (1H, m), 6.98-7.06 (1H, m), 7.08-7.24 (4H, m), 7.79 (1H, d, J=8.4Hz), 8.50 (1H, s), 8.75 (1H, t, J=5.6Hz).

[0587]

<u>実施例 9 7. Nー(5ー(3ーフルオローフェノキシ)-チオフェン-2ーイルメチル)</u> <u>-6-メチルアミノーニコチナミ</u>ド

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.78 (3H, d, J=4.8Hz), 4.47 (2H, d, J=5.6H z), 6.40 (1H, d, J=8.0Hz), 6.55 (1H, d, J=3.6Hz), 6.76 (1H, d, J=3.6Hz), 6.86-7.06 (4H, m), 7.36-7.44 (1H, m), 7.79 (1H, dd, J=2.0, 8.0Hz), 8.50 (1H, d, J=2.0 Hz), 8.77 (1H, t, J=5.6Hz).

[0588]

<u>実施例98. N-(5-ベンジルチーオフェン-2-イルメチル)-6-(メトキシメチルーアミノ)-ニコチナミド</u>

実施例 73 に記載の6-アミノーN-(5-ベンジルチオフェンー2-イルメチル)ーニコチナミド(210 mg, 0.65 mm o 1)および 5, 5-ジメチルイミダゾリンー 2, 4-ジオン(92 mg, 0.71 mm o 1)のメタノール(15 mL)の溶液に、加熱還流下、37%ホルムアルデヒド水溶液(2.5 mL)を 3 回に分けて加えながら、 1 時間攪拌した。反応溶液にN Hシリカゲルを加え溶媒を減圧留去して吸着させ、N Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1ついで酢酸エチル)にて精製し、標記化合物(210 mg, 0.57 mm o 1, 87.6%)を白色固体として得た

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.14-3.18 (3H, m), 4.03 (2H, s), 4.47 (2 H, d, J=4.8Hz), 4.68 (2H, d, J=7.2Hz), 6.54 (1H, d, J=8.8Hz), 6.68 (1H, s), 6.76 (1H, s), 7.14-7.30 (5H, m), 7.84-7.92 (2H, m), 8.51 (1H, s), 8.79 (1H, t, J=4.8Hz).

[0589]

<u>実施例99.Nー(5-ベンジルーチオフェンー2-イルメチル)-6-メチルアミノ-</u> ニコチナミド

実施例 98に記載のN-(5-ベンジルーチオフェン-2-イルメチル) <math>-6-(メトキシメチルーアミノ) ーニコチナミド $(183\,\mathrm{mg},\ 0.52\,\mathrm{mmol})$ のジメチルスルホキシド $(3\,\mathrm{mL})$ 溶液に水素化ホウ素ナトリウム $(120\,\mathrm{mg},\ 3.12\,\mathrm{mmol})$ を加え、 $140\,\mathrm{C}$ で5時間攪拌した。反応液に水と酢酸エチルを加えて分配し、有機層を2回水洗した。有機層にシリカゲルを加え溶媒を減圧留去して吸着させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルついで酢酸エチル:メタノール=10:1)にて精製し、標記化合物 $(68\,\mathrm{mg},\ 0.20\,\mathrm{mmol},\ 38.8\%)$ を緑色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.77 (3H, d, J=4.8Hz), 4.03 (2H, s), 4.46 (2H, d, J=5.6Hz), 6.39 (1H, d, J=8.8Hz), 6.68 (1H, d, J=3.6Hz), 6.76 (1H, d, J=3.6Hz), 6.96-7.04 (1H, m), 7.15-7.32 (5H, m), 7.77 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.49

出証特2004-3100001

(1H, d, J=2.0Hz), 8.70 (1H, t, J=5.6Hz).

[0590]

<u>実施例100.N-(5-ベンジル-チオフェン-2-イルメチル)-6-(カルバモイルメチル-アミノ)-ニコチナミド</u></u>

製造例 7 6 に記載の(5 - ((5 - ベンジルーチオフェンー 2 - イルメチル) - カルバモイル) - ピリジンー 2 - イル) - カルバモイルメチルーカルバミックアシッド tert-ブチルエステル(2 3 mg, 0.047 mmol)に5 N塩酸(1.5 mL)およびエタノール(10 mL)を加えて、80℃で10分攪拌した。反応液に炭酸水素ナトリウム水溶液と酢酸エチルを加え分配し、有機層を2回水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、標記化合物(12 mg, 0.031 mmol, 67.1%)を褐色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.00-4.07 (4H, m), 4.46 (2H, d, J=5.6Hz), 6.55 (1H, d, J=8.8Hz), 6.66-6.69 (1H, m), 6.76 (1H, d, J=3.6Hz), 7.15-7.30 (5 H, m), 7.46 (1H, t, J=6.0Hz), 7.80 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 8.44 (1H, d, J=2.4Hz), 8.74 (1H, t, J=5.6Hz).

[0591]

実施例101.6- (エトキシメチルーアミノ) -N- (5-m-トリルオキシーチオフェン-2-イルメチル) -ニコチナミド

実施例 92 と同様の手法により、実施例 66 に記載の 6- アミノーN- (5- m- トリルオキシーチオフェン-2- イルメチル) ーニコチナミド (220 m g, 0.65 m m o 1) から標記化合物 (84 m g, 2.05 m m o 1, 31.5%) を白色固体として得た

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 1.03-1.10 (3H, m), 2.25 (3H, s), 3.40-3. 46 (2H, m), 4.46 (2H, d, J=5.6Hz), 4.73 (2H, d, J=6.8Hz), 6.44-6.47 (1H, m), 6.54 (1H, d, J=8.8Hz), 6.73 (1H, d, J=4.0Hz), 6.83-6.96 (3H, m), 7.22 (1H, dd, J=8.0, 8.0Hz), 7.84-7.91 (2H, m), 8.52 (1H, d, J=2.4Hz), 8.84 (1H, t, J=5.6Hz).

-[0592]

実施例102.6-メチルアミノ-N-(5-m-トリルオキシーチオフェン-2-イルメチル) -ニコチナミド

実施例101に記載の6-(エトキシメチルーアミノ)-N-(5-m-トリルオキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド(70mg, 0. 17mmol)のジメチルスルホキシド(5mL)溶液に水素化ホウ素ナトリウム(20mg, 0. 51mmol)を加え、120℃で20分攪拌した。反応液に水と酢酸エチルを加えて分配し、有機層を食塩水で1回洗浄した。有機層をNHシリカゲルを敷いたグラスフィルターに通し、酢酸エチルで十分溶出した。溶媒を減圧留去して、標記化合物(53mg, 0. 15mmol, 88. 2%)を淡褐色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.25 (3H, s), 2.77 (3H, d, J=4.4Hz), 4.45 (2H, d, J=5.6Hz), 6.40 (1H, d, J=8.8Hz), 6.45 (1H, d, J=3.6Hz), 6.72 (1H, d, J=3.6Hz), 6.83-6.96 (3H, m), 7.02 (1H, q, J=4.4Hz), 7.22 (1H, dd, J=8.0, 8.0Hz), 7.78 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 8.50 (1H, d, J=2.4Hz), 8.75 (1H, t, J=5.6Hz).

[0593]

実施例103.N-(5-(3-7)) ーフェニルN-(5-(3-7)) ーチオフェンN-(3-7) ーク・N-(3-7) ーニコチナミド

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1ついで酢酸エチル)で精製して、標記化合物(39mg, 0.097mmol, 42.8%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.24 (3H, s), 3.41-3.46 (4H, m), 4.47 (2H, d, J=5.6Hz), 6.48 (1H, d, J=9.2Hz), 6.54-6.58 (1H, m), 6.76 (1H, d, J=2.8Hz), 6.88-7.00 (3H, m), 7.12 (1H, s), 7.36-7.44 (1H, m), 7.77 (1H, d, J=9.2Hz), 8.48 (1H, s), 8.77 (1H, t, J=5.6Hz).

[0594]

<u>実施例104. キノリンー6-カルボキシリックアシッド (5-(5-メチルーチオフェン-2-イルメチル) ーチオフェン-2-イルメチル) ーアミド</u>

製造例 79 に記載の(5-(5-メチルーチオフェン-2-イルメチル)ーチオフェン-2-イル)ーメタノール(<math>640 mg, 2.86 mm o l)、フタルイミド(420 mg, 2.86 mm o l)およびトリフェニルホスフィン(750 mg, 2.86 mm o l)のテトラヒドロフラン(7 mL)溶液に、0 $\mathbb C$ でジエチルアゾジカルボキシレート(50 mg, 2.86 mm o l)を滴下し、ついで室温で 15 分攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、シリカゲルを加え溶媒を減圧濃縮し吸着させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=8:1)にて精製した。溶媒を減圧留去し褐色固体(360 mg、1.02 mm o l,35.6%)を得た。

得られた固体(360mg)にエタノール(5mL)およびヒドラジン一水和物(180mg、3.06mmol)を加え、90℃で20分攪拌した。室温に戻し固体を濾去し、<math>C-5-(5-メチルーチオフェン-2-イルメチル)ーチオフェン-2-イル)ーメチルアミン含有する淡黄色油状物(<math>200mg、0.896mmol)およびキノリンー6-カルボキシリックアシッド(<math>160mg, 0.896mmol)から実施例 43と同様の手法によって、標記化合物(101mg, 0.896mmol) から実施例 43と同様の手法によって、標記化合物(101mg, 0.267mmol, 29.8%)を白色固体として得た。H-NMR Spectrum(DMSO-6) δ (ppm):2.35 (3H, s), 4.20 (2H, s), 4.61 (2H, d, J=5.6Hz), 6.58-6.62 (1H, m), 6.69 (1H, d, J=3.2Hz), 6.75 (1H, d, J=3.2Hz), 6.86 (1H, d, J=3.2Hz), 7.61 (1H, dd, J=4.0, 8.4Hz), 8.08 (1H, d, J=8.8Hz), 8.18 (1H, d, J=8.8Hz), 8.8Hz), 8.18 (1H, d, J=8.8Hz), 8.8Hz), 8.47 (1H, d, J=8.8Hz), 8.52 (1H, d, J=8.8Hz), 8.97-9.01 (1H, m), 9.34 (1H, t, J=8.8Hz).

[0595]

<u>実施例105. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド (5ー(5ーメチルーフラン</u>-2- イルメチル) ーチオフェンー2- イルメチル) ーアミド

実施例 104 と同様の手法を用いて、製造例 82 に記載の(5-(5-メチル-フラン-2-イルメチル)-チオフェン-2-イル)-メタノール(<math>210 mg, 1.0 mm o 1)から標記化合物(3.0 mg, 0.008 mm o 1)を褐色油状物として得た。H-NMR Spectrum(DMSO-d6) δ (ppm):2.18 (3H, s), 4.04 (2H, s), 4.61 (2H, d, J=5.6Hz), 5.94 (1H, d, J=3.2Hz), 6.03 (1H, d, J=3.2Hz), 6.74 (1H, d, J=3.2Hz), 6.87 (1H, d, J=3.2Hz), 7.61 (1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.07 (1H, d, J=4.0), 8.0Hz), 8.0

[0596]

<u>実施例106. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド (5ーペンゾフランー2ーイルメチルーチオフェンー2ーイルメチル</u>) ーアミド

実施例104と同様の手法を用いて、製造例84に記載の(5-ベンゾフラン-2-イルメチル-チオフェン)-メタノールから標記化合物(55mg, 0.13mmol)を白色固体として得た。

H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.31 (2H, s), 4.62 (2H, d, J=5.6Hz), 6.68 (1H, s), 6.85 (1H, d, J=3.6Hz), 6.91 (1H, d, J=3.6Hz), 7.16-7.26 (2H, m), 7.46-7.64 (3H, m), 8.07 (1H, d, J=8.8Hz), 8.17 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.44-8.48 (1H)

, m), 8.52 (1H, d, J=2.0Hz), 8.96-9.00 (1H, m), 9.34 (1H, t, J=5.6Hz).

[0597]

<u>実施例107. キノリン-6-カルボキシリックアシッド (2-ベンジル-2H-テトラゾール-5-イルメチル) -アミド</u>

製造例 85 に記載のキノリンー6 ーカルボキシリックアシッド シアノメチルーアミド (420 mg, 2.0 mm o 1) のN, Nージメチルホルムアミド (15 mL) 溶液に、アジ化ナトリウム (260 mg, 4.0 mm o 1) および塩化アンモニウム (210 mg, 4.0 mm o 1) を懸濁させ、100 でで12 時間攪拌した。得られたキノリンー6 ーカルボキシリックアシッド (2 Hーテトラゾールー5 ーイルメチル) アミドを含有する溶液の半分量の溶液にベンジルブロミド (0.12 mL, 1.0 mm o 1) および炭酸カリウム (400 mg, 3.0 mm o 1) を加え、50 で 20 分攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層にNHシリカゲルを加え溶媒を減圧留去して吸着させ、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、標記化合物(20 mg, 0.0 58 mm o 1) を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.78 (2H, d, J=5.6Hz), 5.92 (2H, s), 7.34 -7.43 (5H, m), 7.62 (1H, dd, J=4.0, 8.4Hz), 8.09 (1H, d, J=8.8Hz), 8.19 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.48 (1H, dd, J=1.2, 8.4Hz), 8.54 (1H, d, J=2.0Hz), 9.00 (1H, dd, J=1.2, 4.0Hz), 9.44 (1H, t, J=5.6Hz).

[0598]

<u>実施例108. キノリン-6-カルボキシリックアシッド (1-フェニル-1H-ピロ -ル-3-イルメチル) -アミド</u>

実施例 43 と同様の手法で、製造例 87 に記載のC-(1-7) に記載のC-(1-7) に記載のC-(1-7) に記載のC-(1-7) によびキノリン-6- カルボキシリックアシッド(150 mg, 0.87 mm o1)から標記化合物(136 mg, 0.415 mm o1, 47.8%)を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.42 (2H, d, J=5.6Hz), 6.28-6.31 (1H, m), 7.18-7.24 (1H, m), 7.29-7.35 (2H, m), 7.40-7.45 (2H, m), 7.50-7.65 (2H, m), 7.59 (1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.05 (1H, d, J=8.8Hz), 8.20 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.43-8.48 (1H, m), 8.53 (1H, d, J=2.0Hz), 8.96 (1H, dd, J=1.6, 4.0Hz), 9.01 (1H, t, J=5.6Hz).

[0599]

<u>実施例109. キノリン-6-カルボキシリックアシッド (5-フェニル-フラン-2 -イルメチル) -アミド</u>

製造例 8 8 に記載のキノリンー 6 ーカルボキシリックアシッド (5 ープロモーフランー2ーイルメチル)ーアミド(200mg, 0.60mmol)の1,4ージオキサン(5 mL)溶液にフェニルボロニックアシッド(150mg, 1.2mmol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(55mg, 0.047mmol)および炭酸カリウム水溶液(2mol)を加え、110℃で2時間攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え分配し、有機層にNHシリカゲルを加え溶媒を減圧留去して吸着させ、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)にて精製し、標記化合物(65mg,0.198mmol,33.0%)を白色固体として得た。 1H-NMR Spectrum (DMSOーd6)δ(ppm):4.59(2H,d,J=6.0Hz),6.44(1H,d,J=3.2Hz),6.88(1H,d,J=3.2Hz),7.23-7.28(1H,m),7.37-7.42(2H,m),7.60(1H,dd,J=4.0,8.4Hz),7.64-7.70(2H,m),8.07(1H,d,J=8.8Hz),8.20(1H,dd,J=2.0,8.8Hz),8.45-8.50(1H,m),8.55(1H,d,J=2.0Hz),8.97(1H,dd,J=1.6,4.0Hz),9.26(1H,t,J=6.0Hz).

[0600]

<u>実施例110. ピロロ[3, 2-b]ピリジン-1-カルボキシリックアシッド 3-フェノキシーベンジルアミド</u>

製造例93に記載の1H-ピロロ[3, 2-b]ピリジン(44mg, 0.37mmol)

をN, N-ジメチルホルムアミド (3 mL) に溶解し、水素化ナトリウム (18 mg, 0.45 mm o l, 60% in o i l) を加えて、室温で30分攪拌した。次に、製造例89記載の (4-フェノキシーベンジル) ーカルバミックアシッド フェニルエステル (143 mg, 0.45 mm o l) を加えて、室温で2時間攪拌した。反応終了後、飽和食塩水に反応液を注ぎ、酢酸エチルで抽出して濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン=1:1) で精製し、標記化合物 (11 mg, 0.032 mm o l, 8.7%) を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.16 (2H, d, J=6.0 Hz), 6.49 (1H, d, J=3.6 Hz), 6.56 (1H, dd, J=2.0, 8.0 Hz), 6.65-6.73 (3H, m), 6.77-6.85 (2H, m), 6.9 3 (1H, dd, J=4.4, 8.0 Hz), 7.01-7.06 (3H, m), 7.85 (1H, d, J=3.6 Hz), 8.10-8.1 7 (2H, m), 8.58 (1H, t, J=6.0 Hz).

[0601]

実施例111.2,6-ジアミノーN-(5-フェノキシーチオフェンー<math>2-イルメチル) ーニコチナミド

製造例 9 6 に記載の 2 , 6 ージアミノーニコチニックアシッド エチルエステル(18 mg , 0 . 1 mm o 1)のエタノール(10 mL)溶液に 1 N水酸化ナトリウム水溶液(5 mL)を加え、加熱還流下、1時間 10分攪拌した。反応液を放冷後、1 N塩酸で中和して濃縮した。得られた粗生成物を N , N ージメチルホルムアミド(3 mL)に懸濁させ、トリエチルアミン(0 . 0 2 mL ,0 . 15 mm o 1)、ベンゾトリアゾールー1ーイルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(6 5 mg ,0 . 15 mm o 1)および製造例 3 5 に記載の C ー (5 ーフェノキシーチオフェンー2 ーイル)ーメチルアミン(3 0 mg ,0 . 15 mm o 1)を加え、室温で 19時間 4 0分攪拌した。反応終了後、反応液を飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣を N H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し、標記化合物(8 . 7 mg ,0 . 0 2 5 m o 1 ,2 5 %)を得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.58-4.61 (2H, m), 4.62 (2H, brs), 5.75 (1H, d, J=8.4Hz), 6.21-6.27 (1H, m), 6.36-6.38 (1H, m), 6.45 (2H, brs), 6.69-6.72 (1H, m), 7.06-7.12 (3H, m), 7.28-7.34 (2H, m), 7.39 (1H, d, J=8.4Hz).

[0602]

<u>実施例112.6ーアミノー1Hーピロロ[2,3-b]ピリジンー5ーカルボキシリックアシッド (5ーフェノキシーチオフェンー2ーイルメチル) ーアミド</u>

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.49 (2H, d, J=5.6Hz), 6.24 (1H, dd, J=2.0, 3.6Hz), 6.50 (1H, d, J=4.0Hz), 6.78 (1H, d, J=4.0Hz), 6.80 (2H, brs), 7.04 (1H, dd, J=2.0, 3.2Hz), 7.07-7.16 (3H, m), 7.35-7.41 (2H, m), 8.14 (1H, s), 8.91 -8.95 (1H, m), 11.0(1H, brs).

[0603]

<u>実施例 $1 \ 1 \ 3 \ 2 \ 6 -$ ジアミノ-N-(4 - ベンジルオキシーベンジル) - ニコチナミ \underline{F} </u>

製造例 97に記載の 2, 6-3アミノーニコチニックアシッド (0.6g, 3.92mmol)、トリエチルアミン (1.64mL, 11.8mmol) およびベンゾトリアゾールー1ーイルオキシトリス (3)メチルアミノ)ホスホニウム へキサフルオロホスフェート (2.6g, 5.9mmol) を N, N-3メチルホルムアミド (200mL) に溶解させ、製造例 4に記載の 4 -ベンジルオキシーベンジルアミン (1.25g, 5.9mmol) を加え、室温で 16 時間攪拌した。反応終了後、反応液を飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣を N Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン 2:1)で洗い、標記化合物 (0.37g, 1.1mmol, 27%) を 得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.29 (2H, d, J=6.0Hz), 5.07 (2H, s), 5.66 (1H, d, J=8.4Hz), 6.06 (2H, br s), 6.91-6.97 (4H, m), 7.19 (2H, d, J=8.8Hz), 7.29-7.45 (5H, m), 7.65 (1H, d, J=8.4Hz), 8.27 (1H, t, J=6.0Hz).

[0604]

実施例 111 と同様の手法により、製造例 96 に記載の 2, 6-ジアミノーニコチニックアシッド エチルエステル(<math>60 mg, 0.33 mm o1)および製造例 68 に記載の C-(1-(3-フルオローベンジル)-1 Hーピロール-3-イル)-メチルアミン(159 mg, 0.78 mm o1)から標記化合物(6.2 mg, 0.018 mm o1, 5.5%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.40 (2H, d, J=4.8 Hz), 4.53 (2H, brs), 5.01 (2H, s), 5.76 (1H, d, J=8.4 Hz), 5.84-5.89 (1H, m), 6.17 (1H, t, J=2.0 Hz), 6.4 8 (2H, brs), 6.62-6.67 (2H, m), 6.78-6.82 (1H, m), 6.91-6.93 (1H, m), 6.98 (1 H, dt, J=2.4, 8.4 Hz), 7.27-7.33 (1H, m), 7.36 (1H, d, J=8.4 Hz).

[0605]

実施例115. (2-アミノー6, 7-ジヒドロー5H-シクロペン9[b]ピリジンー3-カルボキシリックアシッド (5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル) -アミド

製造例 104 に記載の2-アミノ-6, 7-ジヒドロ-5H-シクロペンタ[b]ピリジン-3-カルボキシリックアシッド(<math>100 mg, 0.56 mm o 1)、トリエチルアミン(0.188 mL, 1.35 mm o 1)およびベンゾトリアゾールー1-4ルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(298 mg, 0.67 mm o 1)をN, N-ジメチルホルムアミド(<math>3 mL)に溶解させ、製造例 35 に記載のC-(5-7ェノキシーチオフェン-2-4ル)-メチルアミン(138 mg, 0.67 mm o 1)を加え、室温で15 時間 20 分攪拌した。反応終了後、反応液を飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1)で精製して標記化合物(77 mg, 0.21 mm o 1,38%)を得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.95-2.03 (2H, m), 2.68-2.76 (4H, m), 4. 46 (2H, d, J=5.6Hz), 6.45 (1H, d, J=4.0Hz), 6.76 (1H, d, J=4.0Hz), 6.97 (2H, brs), 7.07-7.17 (3H, m), 7.36-7.41 (2H, m), 7.76 (1H, s), 8.88-8.93 (1H, m).

[0606]

<u>実施例 $1 \ 1 \ 6 \ 2 - r \le J - 6 - \rho \ D \ D - N - (4 - ベンジルオキシーベンジル) - ニコチナミド</u></u>$

製造例105に記載の2-アミノ-6-クロローニコチニックアシッド(<math>220mg, 1.4mmol)、トリエチルアミン(0.47mL, 3.37mmol)およびベンゾトリアゾール-1-イルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロ

ホスフェート(764 mg, 1.73 mmol)をN, Nージメチルホルムアミド(3 mL)に溶解させ、製造例4に記載の4ーベンジルオキシーベンジルアミン(399 mg, 1.87 mmol)を加え、室温で17時間30分攪拌した。反応終了後、反応液を飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1)で精製し、標記化合物(115 mg, 0.31 mmol, 22%)を得た。 1 H-NMR Spectrum(DMSO-d6) δ (ppm): 4.35 (2H, d, J=6.0Hz), 5.08 (2H, s), 6.63 (1H, d, J=8.0Hz), 6.94-6.98 (2H, m), 7.23 (2H, d, J=8.4Hz), 7.29-7.45 (5H, m), 7.52 (2H, brs), 7.97 (1H, d, J=8.0Hz), 8.96 (1H, t, J=6.0Hz).

[0607]

実施例117.2-アミノー6-クロローN-(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル)-ニコチナミド

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.47 (2H, d, J=6.0Hz), 6.50 (1H, d, J=4.0Hz), 6.64 (1H, d, J=8.0Hz), 6.78 (1H, d, J=4.0Hz), 7.07-7.17 (3H, m), 7.36-7.41 (2H, m), 7.53 (2H, brs), 7.93 (1H, d, J=8.0Hz), 9.11 (1H, t, J=6.0Hz).

[0608]

<u>実施例118.2-アミノーN-(1-(3-フルオローベンジル)-1H-ピロール-3-イルメチル)-6-メチルアミノーニコチナミド</u>

製造例 106記載の2-アミノ-6-クロロ-N-(1-(3-フルオローベンジル)-1H-ピロール-3-イルメチル)ーニコチナミド(<math>50 mg,0.14 mmo1)をジメチルスルホキシド(1 mL)およびN,Nージイソプロピルエチルアミン(0.5 mL)の混液に溶解し、メチルアミン(2.0 Mテトラヒドロフラン溶液)(1 mL,2 m mo1)を加え、封管中で15 時間加温(油浴の温度:135 $\mathbb C$)した。反応混合物を室温に戻し、飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣をN Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製し、標記化合物(7.3 mg,0.02 1 mmo1,15%)を得た。 <math>1 H-NMR Spectrum(CDC13) δ (ppm):2.88 (3H,d,3 J=3.2 Hz),3.38 (1H,m),3.38 (2H,m),3.38 (2H,m),3.38 (2H,m),3.38 (2H,m),3.38 (2H,m),3.38 (2H,m),3.38 (2H,m),3.38 (2H,m),3.38 (1H, m),3.38 (1H, d,3.88 Hz).

[0609]

実施例119.2-アミノー6-(2-エトキシーエチルアミン)-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド

実施例 117に記載の2-アミノ-6-クロロ-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) -ニコチナミド(<math>100 mg, 0.28 mm o 1) をジメチルスルホキシド(2 mL) およびN, N-ジイソプロピルエチルアミン(<math>1 mL) の混液に溶解し、2-エトキシエチルアミン(0.051 mL, 0.49 mm o 1) を加え、封管中で 32 時間 40 分加温(油浴の温度:130 $\mathbb C$) した。反応混合物を室温に戻し、飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた

残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=2:1)で精製し、標記化合物(37mg, 0.09mmol, 32%)を得た。

¹H—NMR Spectrum (DMSO— d_6) δ (ppm) : 1.11 (3H, t, J=7.2 Hz), 3.35—3.47 (6H, m), 4.41 (2H, d, J=6.0 Hz), 5.72 (1H, d, J=8.8 Hz), 6.48 (1H, d, J=3.6 Hz), 6.67—6.77 (2H, m), 7.05 (2H, brs), 7.05—7.16 (3H, m), 7.35—7.41 (2H, m), 7.59 (1H, d, J=8.8 Hz), 8.39 (1H, t, J=6.0Hz).

[0610]

実施例120.2-アミノーN-(4-ベンジルオキシーベンジル)-6-シクロプロピルアミノーニコチナミド

実施例116に記載の2-アミノ-6-クロロ-N-(4-ベンジルオキシーベンジル)-ニコチナミド(80mg,0.22mmol)をテトラヒドロフラン(3mL)に溶解し、シクロプロピルアミン(0.3mL,4.3mmol)を加え、封管中で<math>16時間加温(油浴の温度:140)した。反応液を室温に戻し、濃縮して得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:N+サン=2:1)で精製し、標記化合物(12mg,0.031mmol,14%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 0.52-0.58 (2H, m), 0.74-0.81 (2H, m), 2.47 -2.56 (1H, m), 4.45 (2H, d, J=5.2 Hz), 5.07 (2H, s), 5,02 (1H, brs), 5.96-6.01 (1H, m), 6.04 (1H, d, J=8.4 Hz), 6.39 (2H, brs), 6.95 (2H, d, J=8.8 Hz), 7.23-7.45 (8H, m).

[0611]

実施例121.2-アミノ-6-(2-ビドロキシーエチルアミノ)-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド

実施例117に記載の2-アミノ-6-クロロ-N-(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル)ーニコチナミド(170 mg, 0.47 mm o 1)をジメチルスルホキシド(2 mL)およびジイソプロピルエチルアミン(1 mL)の混液に溶解し、エタノールアミン(0.428 mL, 7.1 mm o 1)を加え、封管中で15 時間20 分加温(油浴の温度:135 $\mathbb C$)した。反応混合物を室温に戻し、飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣をN H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=2:1)で精製し、標記化合物(138 mg, 0.36 mm o 1、76%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.24-3.31 (2H, m), 3.44-3.51 (2H, m), 4. 39 (2H, d, J=5.6 Hz), 4.68 (1H, t, J=5.2 Hz), 5,70 (1H, d, J= 8.4 Hz), 6.46 (1H, d, J=4.0 Hz), 6.66 (1H, brs), 6.70 (1H, d, J=4.0 Hz), 7.02 (2H, brs), 7.04-7.14 (3H, m), 7.34-7.39 (2H, m), 7.57 (1H, d, J=8.4 Hz), 8.37 (1H, t, J=5.6 Hz).

[0612]

実施例122.2-アミノー6-エチルアミノーNー(5-フェノキシーチオフェンー2 ーイルメチル)-ニコチナミド

実施例 117に記載の2-rミノー6-クロローNー(5-フェノキシーチオフェンー 2-イルメチル)ーニコチナミド(200 m g, 0.56 m m o 1)をジメチルスルホキシド(1 m L)およびN,Nージイソプロピルエチルアミン(0.5 m L)の混液に溶解し、エチルアミン(2 M テトラヒドロフラン溶液)(2 m L,4 m m o 1)を加え、封管中で17 時間加温(油浴の温度として135 $\mathbb C$)した。反応混合物を室温に戻し、飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣をN H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=2:1)で精製し、標記化合物(117 m g,0.32 m m o 1,57%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 1.21 (3H, t, J=7.2 Hz), 3.24-3.32 (2H, m), 4 .56-4.63 (3H, m), 5.67 (1H, d, J=8.8 Hz), 6.06-6.11 (1H, m), 6.37 (1H, d, J=4.0 Hz), 6.42 (2H, brs), 6.71 (1H, d, J=4.0 Hz), 7.06-7.12 (3H, m), 7.29-7.34 (2 H, m), 7.37 (1H, J=8.8 Hz).

[0613]

実施例123.2ーアミノー6ーメチルアミノーNー(5ーフェノキシーチオフェンー2 ーイルメチル)ーニコチナミド

実施例 117に記載の2-アミノ-6-クロロ-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) ーニコチナミド(<math>200mg, 0.56mmol)をジメチルスルホキシド(1mL)およびジイソプロピルエチルアミン(0.5mL)の混液に溶解し、メチルアミン(2Mテトラヒドロフラン溶液)(2mL,4mmol)を加え、封管中で 14時間加温(油浴の温度:135℃)した。反応混合物を室温に戻し、飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=2:1)で精製し、標記化合物(144mg, 0.41mmol, 73%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 2.89 (3H, d, J=5.2 Hz), 4.61 (2H, d, J=5.6 Hz), 4.64-4.71 (1H, m), 5.69 (1H, d, J=8.4 Hz), 6.03-6.09 (1H, m), 6.38 (1H, d, J=4.0 Hz), 6.44 (2H, brs), 6.71 (1H, d, J=4.0 Hz), 7.06-7.12 (3H, m), 7.29-7.3 5 (2H, m), 7.39 (1H, d, J=8.4 Hz).

[0614]

実施例124.2-アミノーN-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-6-プロピルアミノーニコチナミド

実施例 117に記載の2-アミノ-6-クロロ-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) ーニコチナミド(<math>200 mg, 0.56 mm o 1)をジメチルスルホキシド(2 mL)およびN,Nージイソプロピルエチルアミン(1 mL)の混液に溶解し、プロピルアミン(0.685 mL,8.3 mm o 1)を加え、封管中で13 時間加温(油浴の温度:135 $\mathbb C$)した。反応混合物を室温に戻し、飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=2:1)で精製し、標記化合物(89 mg, 0.23 mm o 1,42%)を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl3) δ (ppm) : 0.96 (3H, t, J=7.6Hz), 1.54-1.64 (2H, m), 3. 16-3.22 (2H, m), 4.59 (2H, d, J=5.6 Hz), 4.69 (1H, t, J=5.2 Hz), 5.67 (1H, d, J=8.8 Hz), 6.16 (1H, t, J=5.6 Hz), 6.36 (1H, d, J=3.6 Hz), 6.42 (2H, brs), 6.69 (1H, d, J=3.6 Hz), 7.06-7.12 (3H, m), 7.29-7.35 (2H, m), 7.37 (1H, J=8.8 Hz).

[0615]

実施例 117に記載の $2-アミノ-6-クロロ-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) ーニコチナミド(<math>30\,\mathrm{mg}$, $0.083\,\mathrm{mmol}$)をジメチルスルホキシド($1\,\mathrm{mL}$)およびN, $N-ジイソプロピルエチルアミン(0.5\,\mathrm{mL})$ の混液に溶解し、シクロプロピルアミン($0.058\,\mathrm{mL}$, $0.84\,\mathrm{mmol}$)を加え、封管中で15時間 $30\,\mathrm{分加温}$ (油浴の温度: $130\,\mathrm{C}$)した。反応混合物を室温に戻し、飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣を $N\,\mathrm{H}$ シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: C キサン=2:1)で精製し、標記化合物($15\,\mathrm{mg}$, $0.039\,\mathrm{mmol}$, 47.5%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 0.52-0.57 (2H, m), 0.74-0.80 (2H, m), 2.47 -2.54 (1H, m), 4.62 (2H, d, J=5.6 Hz), 5.09 (1H, brs), 6.06 (1H, d, J=8.4 Hz), 6.08-6.14 (1H, m), 6.34-6.42 (3H, m), 6.72 (1H, d, J=3.6 Hz), 7.06-7.13 (3H, m), 7.29-7.35 (2H, m), 7.45 (1H, d, J=8.4 Hz).

[0616]

実施例126.2-アミノ-6-(フルフリルアミノ)-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド

実施例117に記載の2-アミノ-6-クロロ-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) -ニコチナミド(<math>180 mg, 0.5 mm o 1) をジメチルスルホキシド(2 mL) およびジイソプロピルエチルアミン(1 mL) の混液に溶解し、フルフリル

アミン $(0.663\,\mathrm{mL}, 7.5\,\mathrm{mmol})$ を加え、 封管中で13時間30分加温(油浴の温度:135℃) した。反応混合物を室温に戻し、飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:0.50、0.50、0.50、0.50、0.50 を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.50 (2H, d, J=5.6 Hz), 4.61 (2H, dd, J=0.8, 5.6 Hz), 4.87-4.94 (1H, m), 5.74 (1H, d, J=8.8 Hz), 6.04 (1H, t, J=5.2 Hz), 6.2 (1H, dd, J=0.8, 3.2 Hz), 6.31 (1H, dd, J=2.0, 3.2Hz), 6.38 (1H, d, J=3.6 Hz), 6.45 (2H, brs), 6.69-6.72 (1H, m), 7.06-7.12 (3H, m), 7.29-7.38 (4H, m).

[0617]

<u>実施例127.2-アミノー6-Nー(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル)</u> -6-(2-(R)-(-)-テトラヒドロフルフリルアミノ)-ニコチナミド

実施例 1 1 7 に記載の 2 - アミノー 6 - クロローNー(5 - フェノキシーチオフェンー 2 - イルメチル)ーニコチナミド(3 0 m g, 0. 0 8 3 m m o 1)をジメチルスルホキシド(1 m L)およびジイソプロピルエチルアミン(0. 5 m L)の混液に溶解し、(R)ー(一)ーテトラヒドロフルフリルアミン(0. 0 8 6 m L,0. 8 3 m m o 1)を加え、封管中で 2 2 時間 3 0 分加温(油浴の温度:1 3 0 $\mathbb C$)した。反応混合物を室温に戻し、飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:1)で精製し、標記化合物(2 2 m g,0. 0 5 2 m m o 1, 6 2 %)を得た。 1 H - NMR Spectrum (CDC1 $_3$) δ (ppm):1.56-1.67 (1H, m),1.86-2.04 (1H, m) 1.86-2.04 (1H, m)

[0618]

<u>実施例128. キナゾリンー6-カルボキシリックアシッド 3-フェノキシベンジルア</u>ミド

製造例 1 1 4 で得られたキナゾリン - 6 - カルボキシリックアシッド(9 m g, 0. 0 5 2 mm o 1)の N, N - ジメチルホルムアミド(3 m L)溶液に、製造例 7 記載の 3 - フェノキシベンジルアミン(1 1 m g, 0. 0 5 2 mm o 1)、ベンゾトリアゾール - 1

[0619]

<u>実施例129.2ーメチルーベンゾオキサゾールー6ーカルボキシリックアシッド 3ー</u>フェノキシベンジルアミド

実施例128と同様の手法により、製造例116に記載の2-メチルーベンゾオキサゾールー6-カルボキシリックアシッド($15\,\mathrm{mg}$, $0.085\,\mathrm{mmol}$)および製造例7に記載の3-フェノキシベンジルアミン($17\,\mathrm{mg}$, $0.085\,\mathrm{mmol}$)から標記化合物($22\,\mathrm{mg}$, $0.061\,\mathrm{mmol}$, 72%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CD30D) δ (ppm) : 2.66 (3H, s), 4.56 (2H, s), 6.80-7.15 (6H, m), 7.22-7.78 (3H, m), 7.62-7.68 (1H, m), 7.81-7.86 (1H, m), 8.00-8.04 (1H, m), 9.08(1H, brs).

[0620]

<u>実施例130. キノリン-6-カルボキシリックアシッド(5-(2, 4-ジフルオローフェノキシ)-フラン-2-イルメチル)-アミド</u>

実施例128と同様の手法により、キノリン-6-カルボキシリックアシッド(180 mg, 1.04 mm o 1)および製造例118に記載のC-(5-(2, 4-ジフルオローフェノキシ)-フラン-2-イル)-メチルアミン(258 mg, 1.15 mm o 1)から標記化合物(71 mg, 0.187 mm o 1, 18%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.44 (2H, d, J=5.6Hz), 5.59 (1H, d, J=3.6Hz), 6.31 (1H, d, J=3.6Hz), 7.06-7.13 (1H, m), 7.27-7.34 (1H, m), 7.44-7.51 (1H, m), 7.59(1H, dd, J=4.0, 8.8Hz), 8.06 (1H, d, J=9.2 Hz), 8.16 (1H, dd, J=1.2, 8.8Hz), 8.45 (1H, d, J=9.2Hz), 8.51 (1H, s), 8.97 (1H, dd, J=1.2, 4.0Hz), 9.19 (1H, t, J=5.6Hz).

[0621]

<u>実施例131. キノリン-6-カルボキシリックアシッド (5-(2,5-ジフルオロ-フェノキシ)-フラン-2-イルメチル)-アミド</u>

実施例 128 と同様の手法により、キノリン-6 ーカルボキシリックアシッド(275 mg, 1.59 mm o 1)および製造例 120 に記載のC-(5-(2,5-) フルオローフェノキシ)ーフラン-2 ーイル)ーメチルアミン(357 mg, 1.59 mm o 1)から標記化合物(194 mg, 0.51 mm o 1, 32%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.46 (2H, d, J=5.2Hz), 5.78 (1H, d, J=3.2Hz), 6.35 (1H, d, J=3.2Hz), 7.04-7.18 (2H, m), 7.42-7.50 (1H, m), 7.60 (1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.06 (1H, d, J=8.8Hz), 8.17 (1H, dd, J=1.2, 8.0Hz), 8.45 (1H, d, J=8.8Hz), 8.52(1H, s), 8.97 (1H, dd, J=1.2, 4.0Hz), 9.19 (1H, t, J=5.2Hz).

[0622]

<u>実施例132.3-フェノキシーN-キノリン-6-イル-ベンズアミド</u>

6-アミノキノリン(250mg, 1.04mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(15mL)溶液に、3-フェノキシベンゾイックアシッド(<math>371mg, 1.73mmol)、O-ベンゾトリアゾールー1-イルーN, N, N', N'ーテトラメチルウロニウム ヘキサフルオロホスフェート(722mg, 1.90mmol)およびトリエチルアミン($603\mu 1, 4.33mmol$)を加え、室温にて2日間攪拌した。反応混合物に水を加え酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)により精製し、標記化合物(32mg, 0.964mmol, 93%)を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 7.08 (2H, d, J=8.4Hz), 7.18 (1H, t, J=7.6Hz), 7.24 (1H, d, J=8.0Hz), 7.43 (2H, dd, J=7.6, 8.4Hz), 7.48 (1H, dd, J=4.0, 8.4Hz), 7.56 (1H, dd, J=7.6, 8.0Hz), 7.63 (1H, s), 7.79 (1H, d, J=7.6Hz), 7.94-8.15 (2H, m), 8.29 (1H, d, J=8.0Hz), 8.50 (1H, s), 8.80 (1H, dd, J=2.0, 4.0Hz), 10.6 (1H, s).

[0623]

<u>実施例133.2-アミノーN-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド</u>

実施例 $1\ 2\ 8\ 2\ 6\ 3\ mmo\ 1$) および製造例 $3\ 3\ c$ 記載のC-(5-7ェノキシーチオフェン-2-4ル) メチルアミン($1\ 4\ 3\ mg$, $0.\ 6\ 9\ 7\ mmo\ 1$) から標記化合物($1\ 4\ 8\ mg$, $0.\ 4\ 5\ 5\ mmo\ 1$, $7\ 3\ \%$) を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.46 (2H, d, J=5.6Hz), 6.49 (1H, d, J=4.0Hz), 6.55 (1H, dd, J=4.8, 7.6Hz), 6.76 (1H, d, J=4.0Hz), 7.00-7.17 (5H, m), 7.32 -7.40 (2H, m), 7.87 (1H, dd, J=1.6, 7.6Hz), 8.06 (1H, dd, J=1.6, 4.8Hz), 9.00-9.09 (1H, m).

[0624]

実施例 128 と同様の手法により、2-アミノニコチニックアシッド(60 m g, 0.43 m m o l)および製造例 32 に記載のC-(5-(3-)フルオローフェノキシ)ーチオフェン-2-イル)メチルアミン(106 m g, 0.475 m m o l)から標記化合物(112 m g, 0.326 m m o l, 75%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.48 (2H, d, J=5.2Hz), 6.52-6.59 (2H, m), 6.79 (1H, d, J=2.8Hz), 6.87-7.00 (3H, m), 7.06 (2H, brs), 7.34-7.45 (1H, m), 7.87 (1H, dd, J=2.0, 7.6Hz), 8.06 (1H, dd, J=2.0, 4.8Hz), 9.05 (1H, t, J=5.2Hz).

[0625]

<u>実施例135.2-アミノ-N-(5-(4-フルオロ-フェノキシ)-チオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド</u>

実施例128と同様の手法により、2-アミノニコチニックアシッド(107mg,0. 777mmol)および製造例37に記載のC-(5-(4-7ルオローフェノキシ)ーチオフェン-2-4ル)メチルアミン(191mg,0.856mmol)から標記化合物(174mg,0.507mmol,65%)を得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.45 (2H, d, J=6.0Hz), 6.46 (1H, d, J=4.0Hz), 6.55 (1H, dd, J=4.8, 7.6Hz), 6.74 (1H, d, J=4.0Hz), 6.85-7.25 (6H, m), 7.86 (1H, d, J=7.6Hz), 8.05 (1H, d, J=4.8Hz), 8.96-9.08 (1H, m).

[0626]

<u>実施例136.2-アミノーN-(4-ベンジルオキシーベンジル) -ニコチナミド</u>

実施例128と同様の手法により、2-rミノニコチニックアシッド(148mg,107mmol)および製造例4に記載の4-ベンジルオキシーベンジルアミン(251mg,1.18mmol)から標記化合物(257mg,0.771mmol,72%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.34 (2H, d, J=6.0Hz), 5.06 (2H, s), 6.55 (1H, dd, J=4.8, 7.6Hz), 6.94 (2H, d, J=8.0Hz), 7.03 (2H, brs), 7.20 (2H, d, J=8.0Hz), 7.29 (1H, t, J=6.4Hz), 7.36 (2H, dd, J=6.4, 6.8Hz), 7.41 (2H, d, J=6.8Hz), 7.90 (1H, d, J=7.6Hz), 8.05 (1H, d, J=4.8Hz), 8.88 (1H, t, J=6.0Hz).

[0627]

<u>実施例137. キノリン-6-カルボキシリックアシッド (5-ベンジルオキシーチオフェン-2-イルメチル) -アミド</u>

製造例 $1 \ 2 \ 2 \ {\rm cill}$ 載の $5 \ -$ ベンジルオキシーチオフェンー $2 \ -$ カルボニトリル($3 \ 0 \ {\rm m}$ g, $0 \ .$ $1 \ 4 \ {\rm mmol}$) のテトラヒドロフラン($3 \ {\rm mL}$) 溶液に水素化アルミニウムリチウム($2 \ 1 \ {\rm mg}$, $0 \ .$ $5 \ 5 \ 7 \ {\rm mmol}$)を加え、室温で $1 \ .$ 5時間攪拌した。反応混合物にフッ化ナトリウム($2 \ 4 \ 0 \ {\rm mg}$, $5 \ .$ $7 \ 2 \ {\rm mmol}$)を加え, $2 \ {\rm till}$ 現代 上にで、大冷下 $1 \ 0 \ %$ 含水テトラヒドロフラン($2 \ {\rm mL}$)を加えた。反応混合物をセライト濾過し、ろ液を濃縮し $C \ -$ ($5 \ -$ ベンジルオキシーチオフェンー $2 \ -$ イル)メチルアミン($3 \ 2 \ {\rm mg}$, $0 \ .$ $1 \ 4 \ 7 \ {\rm mmol}$)を粗生成物として得た。このものおよびキノリンー $6 \ -$ カルボキシリックアシッド($2 \ 6 \ {\rm mg}$, $0 \ .$ $1 \ 5 \ {\rm mmol}$)から実施例 $1 \ 2 \ 8 \ {\rm cill}$ を同た。記化合物($3 \ {\rm mg}$, $0 \ .$ $0 \ 0 \ 8 \ {\rm mmol}$, $5 \ .$ $4 \ \%$)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm) : 4.74 (2H, d, J=4.4Hz), 5.09 (2H, s), 6.15 (1H, d, J=4.0Hz), 6.52-6.62 (1H, m), 6.71 (1H, d, J=4.0Hz), 7.32-7.47 (5H, m), 7.5 0 (1H, dd, J=4.0, 8.4Hz), 8.07 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.18 (1H, d, J=8.8Hz), 8. 27 (1H, dd, J=1.6, 8.4Hz), 8.34 (1H, d, J=2.0Hz), 9.02 (1H, dd, J=1.6, 4.0Hz).

[0628]

<u>実施例138.2-アミノーN-(3-フェノキシーベンジル)ーニコチナミド</u> 実施例128と同様の手法により、2-アミノニコチニックアシッド (144 m g, 1) . $0.4\,\mathrm{mm}$ o 1) および製造例 7 に記載の 3 ーフェノキシーベンジルアミン($2.28\,\mathrm{mg}$, $1.15\,\mathrm{mm}$ o 1) から標記化合物($8.7\,\mathrm{mg}$, $0.27\,\mathrm{mm}$ o 1 , $2.6\,\%$)を得た。 1 HーNMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.40 (2H, d, J= $5.6\,\mathrm{Hz}$), 6.56 (1H, dd, J= $4.8\,\mathrm{Hz}$), 6.85 (1H, dd, J=1.2, $8.0\,\mathrm{Hz}$), 6.92-1.05 (5H, m), 1.06 (1H, d, J=1.06), 1.06 (1H, dd, J=1.06

[0629]

<u>実施例139.2-rミノ-N-(4-(3-r))カーベンジルオキシ) -ベンジル) ーニコチナミド</u>

実施例 128 と同様の手法により、2-アミノニコチニックアシッド(170 mg, 1.23 mm o 1)および製造例 12 に記載の 4- (3-7ルオローベンジルオキシ) ーベンジルアミン(312 mg, 1.35 mm o 1)から標記化合物(172 mg, 0.48 9 mm o 1, 40%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.35 (2H, d, J=6.0Hz), 5.10 (2H, s), 6.45 -6.60 (1H, m), 6.85-7.46 (10H, m), 7.85-7.92 (1H, m), 8.03-8.07 (1H, m), 8.75-8.92 (1H, m).

[0630]

<u>実施例 1 4 0.2 - 7 ミノーN - (5 - ベンジル- 7 - 2 - 4) - 2 - 4 ミド</u>

実施例 7 1 と同様の手法で 5-ベンジルーフランー 2-カルバルデヒドより得られた C- (5-ベンジルーフランー 2- イル) -メチルアミン (360 m g, 1.92 m m o 1) および 2-アミノニコチニックアシッド (221 m g, 1.60 m m o 1) から、実施例 128 と同様の手法により、標記化合物(118 m g, 0.384 m m o 1, 24%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.91(2H, s), 4.34 (2H, d, J=6.0Hz), 6.00 (1 H, d, J=2.8Hz), 6.14 (1H, d, J=2.8Hz), 6.54 (1H, dd, J=4.8, 7.6Hz), 7.04 (2H, br s), 7.13-7.32 (5H, m), 7.87 (1H, dd, J=1.6, 7.6Hz), 8.05 (1H, d, J=1.6, 4.8Hz), 8.84 (1H, t, J=6.0Hz).

[0631]

<u>実施例141.2-アミノーN-(5-ベンジルーチオフェン-2-イルメチル) -ニコ チナミド</u>

実施例128と同様の手法により、2-アミノニコチニックアシッド(31mg, 0.224mmol) および製造例51に記載のC-(5-ベンジルーチオフェン-2-イル)-メチルアミン(50mg, 0.245mmol)から標記化合物(67mg, 0.21mmol, 92%)を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.04 (2H, s), 4.46 (2H, d, J=5.2Hz), 6.54 (1H, dd, J=4.8, 8.0Hz), 6.69 (1H, d, J=3.6Hz), 6.78 (1H, d, J=3.6Hz), 7.05 (2H, b rs), 7.15-7.30 (5H, m), 7.85 (1H, dd, J=2.0, 8.0Hz), 8.04 (1H, d, J=2.0, 4.8Hz), 8.98 (1H, t, J=5.2Hz).

[0632]

<u>実施例142.2-rミノ-N-(5-(3-r)ルオローベンジル) -チオフェン-2-(1) イルメチル) -ニコチナミド</u>

実施例 128 と同様の手法により、2-アミノニコチニックアシッド(28 m g, 0. 205 m m o l) および実施例 83 に記載の方法で得られたC- (5-(3-7ルオローベンジル) - チオフェン-2 -4ル) - メチルアミン(50 m g, 0. 226 m m o l) から標記化合物(13 m g, 0. 038 m m o l, 19%)を得た。

 $^1 H-NMR$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.07 (2H, s), 4.40-4.53 (2H, m), 6.50-6.5 8 (1H, m), 6.71 (1H, d, J=3.2Hz), 6.79 (1H, d, J=3.2Hz), 6.94-7.09 (5H, m), 7.2 2-7.37 (1H, m), 7.84 (1H, dd, J=1.6, 8.0Hz), 8.03-8.06 (1H, m), 8.92-9.03 (1H, m).

[0633]

<u>実施例143.2-rミノーN-(5-(3-r)カーベンジル)-rランー2-rルメチル)-rコチナミド</u>

実施例128と同様の手法により、2-アミノニコチニックアシッド(164mg,1.19mmol)および製造例125に記載のC-(5-(3-フルオローベンジル)-フラン-2-イル)-メチルアミン(269mg,1.31mmol)から標記化合物(252mg,0.775mmol,65%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.95 (2H, s), 4.34 (2H, d, J=5.6Hz), 6.04 (1H, d, J=3.2Hz), 6.15 (1H, d, J=3.2Hz), 6.54 (1H, dd, J=4.8, 7.6Hz), 6.97-7.12 (5H, m), 7.28-7.36 (1H, m), 7.87 (1H, dd, J=2.0, 7.6Hz), 8.04(1H, dd, J=2.0, 4.8Hz), 8.84 (1H, t, J=5.6Hz).

[0634]

<u>実施例144.6-アミノーN-(5-(3-フルオローベンジル)-フランー2-イルメチル)-ニコチナミド</u>

実施例128と同様の手法により、6-アミノニコチニックアシッド(180 mg,1.30 mm o l)および製造例125に記載のC-(5-(3-7ルオローベンジル)- フラン-2-4ル)-メチルアミン(293 mg,1.43 mm o l)から標記化合物(265 mg,0.814 mm o l,63%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.95 (2H, s), 4.33(2H, d, J=5.6Hz), 6.03 (1H, d, J=3.2Hz), 6.12 (1H, d, J=3.2Hz), 6.38 (1H, d, J=8.8Hz), 6.45 (2H, brs), 7.00-7.09 (3H, m), 7.28-7.36 (1H, m), 7.78 (1H, dd, J=2.4, 8.4Hz), 8.43 (1H, d, J=2.4Hz), 8.56 (1H, t, J=5.6Hz).

[0635]

<u>実施例145. ベンゾチアゾールー6ーカルボキシリックアシッド (5ー(3ーフルオ</u>ローベンジル) -フランー2ーイルメチル) -アミド

実施例 128 と同様の手法(ただし、反応温度のみ 60 ℃に変更した)により、ベンゾチアゾールー6 ーカルボキシリックアシッド(188 m g, 1.05 m m o 1)および製造例 125 に記載のC ー (3 ーフルオローベンジル)ーフランー2 ーイル)ーメチルアミン(236 m g, 1.15 m m o 1)から標記化合物(290 m g, 0.791 m o 1, 76%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.96 (2H, s), 4.43 (2H, d, J=5.2Hz), 6.06 (1H, d, J=3.2Hz), 6.20 (1H, d, J=3.2Hz), 7.00-7.09 (3H, m), 7.29-7.36 (1H, m), 7.99 (1H, dd, J=1.6, 8.4Hz), 8.12 (1H, d, J=8.4Hz), 8.64 (1H, d, J=1.6Hz), 9.07 (1H, t, J=5.2Hz), 9.51 (1H, s).

[0636]

実施例146. キノリン-6-カルボキシリックアシッド (5-(3-フルオローベンジル) -フラン-2-イルメチル) -アミド

実施例 128 と同様の手法により、キノリン-6 ーカルボキシリックアシッド(188 mg, 1.16 mm o l)および製造例 125 に記載のC ー (5 ー (3 ーフルオローベンジル) ーフラン-2 ーイル) ーメチルアミン(279 mg, 1.36 mm o l)から標記化合物(301 mg, 0.835 mm o l, 80%)を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.96 (2H, s), 4.46 (2H, d, J=5.6Hz), 6.07 (1H, d, J=3.2Hz), 6.21 (1H, d, J=3.2Hz), 7.00-7.09 (3H, m), 7.28-7.35 (1H, m), 7.59 (1H, dd, J=4.4, 8.4Hz), 8.05 (1H, d, J=8.8Hz), 8.16 (1H, d, J=2.0, 8.4Hz), 8.44 (1H, dd, J=1.2, 8.8Hz), 8.50 (1H, d, J=1.2Hz), 8.97 (1H, dd, J=2.0, 4.4Hz), 9.17 (1H, t, J=5.6Hz).

[0637]

<u>実施例 1 4 7. イミダゾ[1, 2-a]ピリジン-6-カルボキシリックアシッド (5- (3-フルオローベンジル) -フラン-2-イルメチル) -アミド</u>

実施例128と同様の手法(ただし、反応温度のみ60℃に変更した)により、イミダ

ゾ[1, 2-a]ピリジン-6-カルボキシリックアシッド(188mg, 1.16mmo l)および製造例 125に記載のC-(5-(3-7)ルオローベンジル)-フラン-2-イル)-メチルアミン(286mg, 1.39mmol)から標記化合物(363mg, 1.04mmol, 90%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 3.97 (2H, s), 4.42 (2H, d, J=5.2Hz), 6.07 (1H, d, J=3.2Hz), 6.21 (1H, d, J=3.2Hz), 7.00-7.08 (3H, m), 7.29-7.37 (1H, m), 7.56-7.66 (3H, m), 8.04 (1H, s), 9.01 (1H, t, J=5.2Hz), 9.10 (1H, dd, J=1.2, 1.6Hz).

[0638]

<u>実施例148.2-アミノ-N-(4-(2-フルオロ-ベンジルオキシ)-ベンジル)</u> -ニコチナミド

実施例 128 と同様の手法(ただし、反応温度のみ 60 ℃に変更した)により、2-アミノニコチニックアシッド(58 m g, 0.42 m m o 1)および製造例 252 に記載の 4-(2-7ルオローベンジルオキシ)ーベンジルアミン(117 m g, 0.506 m m o 1)から標記化合物(67 m g, 0.19 m m o 1,45%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.34 (2H, d, J=6.0Hz), 5.10 (2H, s), 6.56 (1H, dd, J=4.8, 7.6Hz), 6.90-7.00 (2H, m), 7.04 (2H, brs), 7.15-7.28 (4H, m), 7.35-7.44 (1H, m), 7.50-7.58 (1H, m), 7.90 (1H, dd, J=1.2, 7.6Hz), 8.05 (1H, dd, J=1.2, 4.8Hz), 8.86-8.95 (1H, m).

[0639]

実施例149.2-アミノ-N-(4-(4-フルオロ-ベンジルオキシ)-ベンジル)-ニコチナミド

実施例 128 と同様の手法(ただし、反応温度のみ 60 ℃に変更した)により、2- アミノニコチニックアシッド(77 m g, 0.56 m m o 1)および製造例 253 に記載の 4-(4-7)ルオローベンジルオキシ) -ベンジルアミン(155 m g, 0.670 m m o 1)から標記化合物(187 m g, 0.532 m m o 1, 96%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) :4.34 (2H, d, J=5.6Hz), 5.04 (2H, s), 6.56 (1 H, dd, J=5.2, 8.0Hz), 6.94 (2H, d, J=8.4Hz), 7.03 (2H, brs), 7.12-7.25 (4H, m), 7.46 (2H, dd, J=6.0, 8.4Hz), 7.90 (1H, d, J=8.0Hz), 8.05 (1H, d, J=5.2Hz), 8.88 (1H, t, J=5.6Hz).

[0640]

<u>実施例150.2-メチルアミノ-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) ーニコチナミド</u>

製造例126に記載の2-(エトキシメチルーアミノ)-N-(5-フェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)ーニコチナミド(148mg, 0.385mmol)のジメチルスルホキシド(3mL)溶液に、水素化ホウ素ナトリウム(44mg, 1.15mmol)を加え、100℃で30分、次いで110℃で20分攪拌した。さらに水素化ホウ素ナトリウム(35mg, 0.925mmol)を加え、110℃で20分攪拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)により精製し、標記化合物(86mg, 0.26mmol,67%)を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.87 (3H, d, J=4.8Hz), 4.46 (2H, d, J=5.6Hz), 6.48 (1H, d, J=3.6Hz), 6.53 (1H, dd, J=4.8, 7.6Hz), 6.76 (1H, d, J=3.6Hz), 7.00-7.18(3H, m), 7.30-7.41 (2H, m), 7.88 (1H, dd, J=2.0, 7.6Hz), 8.10-8.25 (2H, m), 9.07 (1H, t, J=5.6Hz).

[0641]

<u>実施例151.2-rミノ-N-(5-7ェノキシーチオフェン-2-4ルメチル)-6-チアゾール-2-4ルーニコチナミド</u>

窒素雰囲気下、製造例191に記載の2-アミノー6-クロローN- (5-フェノキシ

ーチオフェンー2ーイルメチル) ーニコチナミド ($101 \,\mathrm{mg}$, $0.281 \,\mathrm{mmol}$) のキシレン ($7 \,\mathrm{mL}$) 溶液に、 $2 - \mathrm{hyr}$ チルスタニルチアゾール ($137 \,\mathrm{mg}$, $0.365 \,\mathrm{mmol}$) およびテトラキス (hyr トリフェニルホスフィン) パラジウム (0) ($81 \,\mathrm{mg}$, $0.070 \,\mathrm{mmol}$) を加え、 $120 \,\mathrm{C}$ にて $12 \,\mathrm{hyr}$ 間攪拌した。反応混合物を濃縮し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (hyr トルエンー酢酸エチル系) により精製した後、得られた残渣をヘキサンー酢酸エチル ($20 \,\mathrm{mg}$, $0.054 \,\mathrm{mmol}$, 19%) を得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.50 (2H, d, J=6.0Hz), 6.50 (1H, d, J=3.6Hz), 6.78 (1H, d, J=3.6Hz), 7.00-7.18 (3H, m), 7.22-7.50 (5H, m), 7.85 (1H, d, J=2.8Hz), 7.97 (1H, d, J=2.8Hz), 8.05 (1H, d, J=8.4Hz), 9.12-9.22 (1H, m).

[0642]

<u>実施例152. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 3ーベンジルアミノーベンジ</u>ルアミド

製造例 130 に記載の 3-ベンジルアミノーベンゾニトリル(57 mg, 0.27 mm o 1)を 0 \mathbb{C} でテトラヒドロフラン(0.5 mL)に溶解させ、水素化アルミニウムリチウム(52 mg, 1.35 mm o 1)を加えた。室温で終夜攪拌した後、0 \mathbb{C} で水(52 μ 1)、5 N 水酸化ナトリウム水溶液(52 μ 1)、水(156 μ 1)を順次加えた。反応溶液をセライトろ過後、溶媒を減圧留去し、(3-アミノメチルーフェニル)ーベンジルーアミン(62 mg, 0.29 mm o 1)を油状物として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.22 (2H, d, J=6.0Hz), 4.39 (2H, d, J=6.0Hz), 6.25 (1H, t, J=6.0Hz), 6.40 (1H, dd, J=1.6, 7.7Hz), 6.50 (1H, d, J=7.7Hz), 6.60 (1H, s), 6.97 (1H, t, J=7.8Hz), 7.14 (1H, t, J=7.3Hz), 7.23 (2H, t, J=7.8Hz), 7.30 (2H, d, J=7.1Hz), 7.60 (1H, dd, J=4.4, 8.4Hz), 8.07 (1H, d, J=8.8Hz), 8.19 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.45 (1H, d, J=7.6Hz), 8.52 (1H, d, J=1.6Hz), 8.97 (1H, dd, J=1.6, 4.4Hz), 9.14 (1H, t, J=6.0Hz).

[0643]

<u>実施例153. キノリンー6-カルボキシリックアシッド 4-フェニルアミノーベンジ</u>ルアミド

実施例 152 と同様の手法により、製造例 131 に記載の 4- フェニルアミノーベンゾニトリル(110 mg, 0.566 mm o 1)から(4- アミノメチルーフェニル)-フェニルアミン(98 mg, 0.494 mm o 1)を油状物として得た。

次いで、得られた(4-アミノメチルーフェニル)ーフェニルアミンおよびキノリンー6-カルボキシリックアシッド(108mg, 0.623mmol)から標記化合物(52mg, 0.147mmol, 26%)を得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.66 (2H, d, J=5.5Hz), 5.76 (1H, s), 6.50 (1H, brs), 6.96 (1H, t, J=7.4Hz), 7.07-7.10 (4H, m), 7.29-7.32 (4H, m), 7.49 (1H, dd, J=4.2, 8.4Hz), 8.08 (1H, dd, J=2.0, 8.6Hz), 8.17 (1H, d, J=8.8Hz), 8.25 (1H, d, J=7.5Hz), 8.34 (1H, d, J=1.8Hz), 9.00 (1H, dd, J=1.7, 4.2Hz).

[0644]

<u>実施例154. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 4ー (ベンジルーメチルー</u>アミノ) -ベンジルアミド

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.05 (3H, s), 4.55 (2H, s), 4.59 (2H, d, J=5.1 Hz), 6.38 (1H, brs), 6.74 (2H, d, J=8.8Hz), 7.21-7.26 (4H, m), 7.32 (2H, t, J=7.2Hz), 7.4 (1H, d, J=7.0Hz), 7.47 (1H, dd, J=4.3, 8.2Hz), 8.05 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.14 (1H, d, J=8.8Hz), 8.23 (1H, d, J=7.1Hz), 8.30 (1H, d, J=1.7Hz), 8.98 (1H, dd, J=1.7, 4.2Hz).

[0645]

<u>実施例155. キノリンー6-カルボキシリックアシッド 3-フェニルスルファニルー</u> ベンジルアミド

実施例 42 と同様の手法により、製造例 139 に記載の 3- フェニルスルファニルーベンジルアミン(38 mg, 0.18 mm o 1) およびキノリンー 6- カルボキシリックアシッド(31 mg, 0.18 mm o 1) から標記化合物(50 mg, 0.14 mm o 1, 75%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.67 (2H, d, J=5.7Hz), 6.52 (1H, brs), 7.23-7 .26 (3H, m), 7.31 (4H, t, J=7.4Hz), 7.38 (2H, d, J=6.8Hz), 7.49 (1H, dd, J=4.2, 8.4Hz), 8.03 (1H, dd, J=1.8, 8.8Hz), 8.16 (1H, d, J=8.8Hz), 8.24 (1H, d, J=7.5Hz), 8.31 (1H, d, J=1.8Hz), 9.00 (1H, dd, J=1.7, 4.2Hz).

[0646]

<u>実施例156. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 4ーベンジルスルファニルーベンジルアミド</u>

実施例 42 と同様の手法により、製造例 145 に記載の 4-ベンジルスルファニルーベンジルアミン $(84\,\mathrm{mg},\ 0.\ 37\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\ 1)$ およびキノリン-6-カルボキシリックアシッド $(70\,\mathrm{mg},\ 0.\ 40\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\ 1)$ から標記化合物 $(54\,\mathrm{mg},\ 0.\ 14\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\ 1,\ 38\%)$ を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.20 (2H, s), 4.47 (2H, d, J=5.9Hz), 7.18-7.34 (9H, m), 7.59 (1H, dd, J=4.2, 8.4Hz), 8.07 (1H, d, J=9.0Hz), 8.18 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.45 (1H, d, J=7.9Hz), 8.52 (1H, d, J=2.0Hz), 8.97 (1H, dd, J=1.8, 4.2Hz), 9.24 (1H, t, J=5.9Hz).

[0647]

<u>実施例157.N-(4-ベンジルオキシーベンジル)-6-メチルアミノーニコチナミド</u>

実施例 9 3 と同様の手法により、製造例 1 4 6 に記載の N - (4 -ベンジルオキシーベンジル) -6 - (エトキシメチルーアミノ) -ニコチナミド (9 0 m g, 0. 2 2 m m o 1) から標記化合物 (7 1 m g, 0. 1 9 m m o 1, 8 8 %) を白色固体として得た。 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 2.96 (3H, s), 4.56 (2H, d, J=5.5Hz), 5.07 (2H, s), 6.12 (1H, brs), 6.38 (1H, d, J=8.8Hz), 6.96 (2H, d, J=8.8Hz), 7.22-7.34 (4 H, m), 7.36-7.44 (3H, m), 7.89 (1H, dd, J=2.4, 8.6Hz), 8.50 (1H, d, J=2.4Hz).

[0648]

<u>実施例158.2-アミノ-N-(5-フェニルアミノメチル-フラン-2-イルメチル) -ニコチナミド</u>

実施例 42 と同様の手法により、製造例 149 に記載の(5- アミノメチルーフランー 2- イルメチル)ーフェニルーアミン(34 mg, 0.17 mm o1)および 2- アミノーニコチニックアシッド(26 mg, 0.19 mm o1)から標記化合物(49 mg, 0

15mmol, 90%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.19 (2H, d, J=6.0Hz), 4.39 (2H, d, J=5.5Hz), 6.02 (1H, t, J=6.0Hz), 6.19 (2H, dd, J=3.1, 11Hz), 6.52 (1H, t, J=7.3Hz), 6.57 (1H, dd, J=4.8, 7.7Hz), 6.62 (2H, d, J=7.7Hz), 7.03-7.07 (4H, m), 7.91 (1H, dd, J=1.7, 7.7Hz), 8.07 (1H, dd, J=1.7, 4.8Hz), 8.88 (1H, t, J=5.5Hz).

[0649]

<u>実施例159.2-rミノーN-(5-(2-r)ェニルアミノーエチル)-rランー2-イルメチル)-rコチナミド</u>

実施例 4 2 と同様の手法により、製造例 1 5 2 に記載の 2 - (5 - 7 + 2 + 2 + 4 +

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.83 (2H, t, J=7.3Hz), 3.26 (2H, m), 4.38 (2H, d, J=5.5Hz), 5.61 (1H, t, J=5.7Hz), 6.12 (1H, d, J=3.1Hz), 6.17 (1H, d, J=3.1Hz), 6.52 (1H, t, J=7.3Hz), 6.54-6.59 (3H, m), 7.04-7.08 (4H, m), 7.92 (1H, d d, J=1.8, 7.7Hz), 8.07 (1H, dd, J=1.8, 4.8Hz), 8.87 (1H, t, J=5.7Hz).

[0650]

<u>実施例160.2-アミノ-N-(4-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニ</u> コチナミド

実施例 42 と同様の手法により、製造例 156 に記載のC-(4-7ェノキシーチオフェン-2-4ル)ーメチルアミン(92 mg, 0.45 mm o1)および2-7ミノーニコチニックアシッド(68 mg, 0.49 mm o1)から標記化合物(108 mg, 0.31 mm o1, 74%)を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl₃) & (ppm) : 4.70 (2H, d, J=5.7Hz), 6.35 (2H, brs), 6.48 (1 H, d, J=1.7Hz), 6.60 (1H, dd, J=4.9, 7.7Hz), 6.82 (1H, d, J=1.6Hz), 7.05 (2H, dd, J=1.1, 8.6Hz), 7.11 (1H, tt, J=1.1, 7.7Hz), 7.34 (2H, t, J=8.6Hz), 7.61 (1H, dd, J=1.7, 7.7Hz), 8.18 (1H, dd, J=1.8, 4.8Hz).

[0651]

<u>実施例161.2-rミノーN-(2-rェノキシーチアゾールー5-rイルメチル) ーニ</u>コチナミド

実施例 42 と同様の手法により、製造例 162 に記載のC-(2-7ェノキシーチアゾールー5ーイル)ーメチルアミン(9.8 m g, 48 μ m o 1)および2-アミノーニコチニックアシッド(7.9 m g, 58 μ m o 1)から標記化合物(13.5 m g, 41 μ m o 1, 87%)を白色固体として得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.44 (2H, d, J=5.7Hz), 6.55 (1H, dd, J=4.8, 7.7Hz), 7.05 (1H, s), 7.18 (1H, s), 7.27-7.31 (3H, m), 7.45 (2H, t, J=8.2Hz), 7.84 (1H, d, J=7.5Hz), 8.06 (1H, d, J=4.6Hz), 9.05 (1H, t, J=6.0Hz).

[0652]

実施例162. キノリン-6-カルボキシリックアシッド (2-フェノキシーチアゾール-5-イルメチル)-アミド

実施例 4 2 と同様の手法により、製造例 1 6 2 に記載のC - (2 - フェノキシーチアゾールー5 - 1 - 1 - 1 + 1 - 1 + 1 - 1 + 1

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.55 (2H, d, J=5.7Hz), 7.23 (1H, s), 7.27-7.31 (3H, m), 7.45 (2H, dd, J=7.2, 8.8Hz), 7.59 (1H, dd, J=4.2, 8.8Hz), 8.06 (1H, d, J=8.8Hz), 8.14 (1H, dd, J=1.8, 8.8Hz), 8.46 (1H, d, J=7.1Hz), 8.5 (1H, d, J=1.8Hz), 8.97 (1H, dd, J=1.7, 4.2Hz), 9.39 (1H, t, J=5.7Hz).

[0653]

<u>実施例163.2-アミノー6-メトキシーN-(5-フェノキシーチオフェンー2-イ</u>

ルメチル) ーニコチナミド

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 3.87 (3H, s), 4.63 (2H, d, J=5.7Hz), 6.01 (1H, d, J=8.6Hz), 6.11 (1H, brs), 6.39 (1H, d, J=3.8Hz), 6.51 (1H, brs), 6.73 (1H, d, J=3.3Hz), 7.08-7.12 (3H, m), 7.22-7.26 (1H, m), 7.32 (2H, t, J=8.6Hz), 7.50 (1H, t, J=8.8Hz).

[0654]

<u>実施例164.6-アミノーチエノ[2, 3-b]ピリジン-5-カルボキシリックアシッド (5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) -アミド</u>

実施例 $4\ 2\$ と同様の手法により、製造例 $1\ 7\ 2\$ に記載の $6\$ -アミノーチエノ $[\ 2\ ,\ 3\$ -b] ピリジンー $5\$ -カルボキシリックアシッド($2\$ 0 mg, $0\$ 10 mm o 1)および製造例 $3\$ 5 に記載の $C\$ -($5\$ -フェノキシーチオフェンー $2\$ -イル) -メチルアミン($2\$ 1 mg, $0\$ 10 mm o 1)から標記化合物($3\$ 0 mg, $7\$ 8 μ m o 1, $7\$ 6%)を白色固体として得た。

MS m/e (ESI) 382.35(MH⁺)

¹H-NMR Spectrum (DMSO-ds) δ (ppm) : 4.52 (2H, d, J=6.0Hz), 6.52 (1H, d, J=3.7Hz), 6.81 (1H, d, J=3.7Hz), 7.09-7.19 (6H, m), 7.33 (1H, dd, J=1.1, 5.9Hz), 7.39 (2H, t, J=8.6Hz), 8.34 (1H, s), 9.21 (1H, m).

[0655]

<u>実施例165.2,3-ジヒドロー1H-ピロロ[2,3-b]</u>ピリジンー5-カルボキシリックアシッド (5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル)ーアミド

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.99 (2H, t, J=9.0Hz), 3.53 (2H, t, J=8.6Hz), 4.46 (2H, d, J=6.0Hz), 6.49 (1H, d, J=3.8Hz), 6.74 (1H, d, J=3.7Hz), 7.00 (1H, s), 7.09 (2H, d, J=8.6Hz), 7.14 (1H, t, J=7.5Hz), 7.38 (2H, t, J=7.5Hz), 7.63 (1H, s), 8.25 (1H, s), 8.71-8.77 (1H, m).

[0656]

<u>実施例166. チエノ[2, 3-b]ピリジン-5-カルボキシリックアシッド (5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) -アミド</u>

製造例 178に記載のチエノ [2, 3-b]ピリジンー 5-カルボキシリックアシッドメチルエステル(4.0 mg,21 μ mol)、水酸化リチウム 一水和物(0.9 mg,21 μ mol)をテトラヒドロフラン(0.5 mL)、メタノール(50 μ l)および水(50 μ l)の混合溶媒に溶解し、加熱還流下、1 時間加熱した。反応溶液を室温まで冷却後、減圧留去し、チエノ [2, 3-b]ピリジンー 5-カルボキシリックアシッドをリチウム塩として得た。

続いて、得られたチエノ[2,3-b]ピリジン-5-カルボキシリックアシッドのリチウム塩、製造例35に記載の $C-(5-フェノキシーチオフェン-2-イル)-メチルアミン(4.7mg,23<math>\mu$ mol)、ベンゾトリアゾール-1-イルートリス(ジメチル

アミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート($14\,\mathrm{mg}$, $32\,\mu\,\mathrm{mol}$)およびトリエチルアミン($9\,\mu\,\mathrm{l}$, $63\,\mu\,\mathrm{mol}$)をN, Nージメチルホルムアミド($0.5\,\mathrm{m}$ L)に溶解し、室温で 2 時間攪拌した。反応溶液に水と酢酸エチルを加え、有機層を分配し、飽和食塩水で洗浄した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 1:1)で精製し、標記化合物($3.0\,\mathrm{mg}$, $8.2\,\mu\,\mathrm{mol}$, $40\,\%$)を白色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.75 (2H, d, J=5.2Hz), 6.40 (1H, d, J=3.6Hz), 6.77 (1H, s), 6.93 (1H, d, J=3.2Hz), 7.08-7.12 (3H, m), 7.30-7.34 (3H, m), 7.6 2 (1H, d, J=6.4Hz), 8.51 (1H, d, J=2.0Hz), 8.92 (1H, d, J=2.0Hz).

[0657]

<u>実施例167.5ーアミノーチエノ[3, 2-b]ピリジンー6ーカルボキシリックアシッド(5ーフェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)ーアミド</u>

実施例 42 と同様の手法により、製造例 182 に記載の 5- アミノーチエノ [3, 2- b] ピリジン-6- カルボキシリックアシッド(50 mg, 0.26 mm o1)および製造例 35 に記載の C- (5- フェノキシーチオフェン-2- イル)- メチルアミン(53 mg, 0.26 mm o1)から標記化合物(85 mg, 0.22 mm o1, 87%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.52 (2H, d, J=5.7Hz), 6.52 (1H, d, J=3.7Hz), 6.82 (1H, d, J=3.8Hz), 6.99 (2H, s), 7.10 (2H, d, J=7.5Hz), 7.15 (1H, t, J=7.3Hz), 7.18 (1H, d, J=5.5Hz), 7.39 (2H, dd, J=7.3, 8.8Hz), 8.08 (1H, d, J=5.5Hz), 8.49 (1H, s), 9.17 (1H, t, J=5.5Hz).

[0658]

<u>実施例168. チエノ[3, 2-b]ピリジン-6-カルボキシリックアシッド (5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) -アミド</u>

製造例 178 と同様の手法により、製造例 184 に記載のトリフルオロメタンスルホニックアシッド 6-((5-7)+2-7+2-7+2-2-7+2-1) ーチエノ [3, 2-b] ピリジンー 5-7 ルエステル (11 mg, 21 μ mol) から標記化合物 (7 mg, 19 μ mol, 89%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.57 (2H, d, J=5.7Hz), 6.50 (1H, d, J=3.7Hz), 6.81 (1H, d, J=3.7Hz), 7.08 (2H, d, J=8.1Hz), 7.12 (1H, t, J=7.5Hz), 7.36 (2H, t, J=7.7Hz), 7.62 (1H, d, J=5.7Hz), 8.31 (1H, d, J=5.5Hz), 8.90 (1H, s), 9.08 (1H, d, J=2.0Hz), 9.32-9.38 (1H, m).

[0659]

<u>実施例169.2-アミノー6-(2-(4-アミノ-フェニルアミン)-エチルアミノ</u>)-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド

製造例 187に記載の2-アミノ-6-(2-(4-ニトローフェニルアミノ)ーエチルアミノ)ーNー(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)ーニコチナミド(17 mg, 28μ mol)、鉄粉(7.7 mg, 138μ mol)、塩化アンモニウム(4.4 lmg, 83μ mol)をエタノール(1 mL)および水(250μ l)の混合溶媒に懸濁し、90 で 8 時間攪拌した。反応懸濁液を室温まで冷却した後、セライトろ過し、ろ液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をN Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製し、標記化合物(10 mg, 21μ mol,77%)を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl3) δ (ppm) : 3.28 (2H, t, J=5.7Hz), 3.53 (2H, q, J=5.7Hz), 4.60 (2H, d, J=4.9Hz), 4.91 (1H, t, J=5.7Hz), 5.68 (1H, d, J=8.6Hz), 6.07 (1H, t, J=5.3Hz), 6.38 (1H, d, J=3.7Hz), 6.46 (2H, s), 6.52 (2H, d, J=8.8Hz), 6.60 (2H, d, J=8.8Hz), 6.71 (1H, d, J=3.7Hz), 7.08-7.12 (3H, m), 7.29-7.34 (3H, m).

[0660]

<u>実施例170.6-クロローN-(3-フェノキシーペンジル)-ニコチナミド</u>

実施例 43 と同様の手法により、 製造例 7 に記載の 3-7 ェノキシーベンジルアミン $(230 \, \mathrm{mg}, \ 1. \ 1 \, \mathrm{mmol})$ および 6-2 ロロニコチニックアシッド $(180 \, \mathrm{mg}, \ 1. \ 1 \, \mathrm{mmol})$ から標記化合物 $(240 \, \mathrm{mg}, \ 0. \ 71 \, \mathrm{mmol}, \ 61\%)$ を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.63 (2H, d, J=5.7Hz), 6.42 (1H, brs), 6.94 (1H, dd, J=1.8, 8.1Hz), 6.98-7.03 (2H, m), 7.08(1H, d, J=7.5Hz), 7.11-7.15 (1H, m), 7.30-7.37 (3H, m), 7.41-7.43 (1H, m), 8.09 (1H, dd, J=2.6, 8.2Hz), 8.74 (1H, d, J=2.2Hz).

[0661]

実施例171. N- (4-ベンジルオキシベンジル) -ニコチナミド

実施例 43 と同様の手法により、 製造例 4 に記載の 4 ーベンジルオキシベンジルアミン(26 mg, 0.12 mm o 1)およびニコチニックアシッド (10 mg, 0.081 m o 1)から標記化合物(8.5 mg, 0.027 mm o 1, 33%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.59 (2H, d, J=5.5Hz), 5.07 (2H, s), 6.41 (1H, brs), 6.97 (2H, d, J=8.6Hz), 7.29 (2H, d, J=8.6Hz), 7.32-7.44 (6H, m), 8.11-8.14 (1H, m), 8.71 (1H, dd, J=1.5, 4.8Hz), 8.96 (1H, d, J=1.8Hz).

[0662]

実施例172. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 3ー (3ーメチルプトキシ) ーベンジルアミド

製造例 187に記載のキノリンー6-カルボキシリックアシッド 3-ヒドロキシベンジルアミド($13\,\mathrm{mg}$, $0.048\,\mathrm{mmo}$ 1)およびN, N-ジメチルホルムアミド($0.5\,\mathrm{mL}$) の混合液に炭酸カリウム($13\,\mathrm{mg}$, $0.096\,\mathrm{mmo}$ 1)および1-ヨードー3-メチルブタン($0.013\,\mathrm{mL}$, $0.096\,\mathrm{mmo}$ 1)を加え室温で終夜攪拌した。反応液に水、ジクロロメタンを加え抽出し、飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)により精製し、標記化合物($12\,\mathrm{mg}$, $0.033\,\mathrm{mmo}$ 1, 69%)を無色油状物として得た。

 ^1H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 0.96 (6H, d, J=6.6Hz), 1.65-1.70 (2H, m), 1.80-1.87 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.7Hz), 4.68 (2H, d, J=5.7Hz), 6.56 (1H, brs), 6.84-6.87 (1H, m), 6.93-6.98 (2H, m), 7.26-7.31 (1H, m), 7.48 (1H, dd, J=4.2, 8.2Hz), 8.07 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.16 (1H, d, J=8.8Hz), 8.23-8.25 (1H, m), 8.33 (1H, d, J=2.0Hz), 8.99 (1H, dd, J=1.8, 4.2Hz).

[0663]

<u>実施例173. キノリン-6-カルボキシリックアシッド 4-ベンジルオキシー2-フ</u>ルオロ-ベンジルアミド

水素化アルミニウムリチウム(84mg, 2.2mmol)およびテトラヒドロフラン(2mL)の混合物に、氷冷下製造例188に記載の4-ベンジルオキシー2-フルオローベンゾニトリル(100mg, 0.44mmol)を加え、室温で1時間攪拌した。氷冷下、水(0.084mL)、5N水酸化ナトリウム水溶液(0.084mL)、水(0.25mL)を順次加え、室温で90分攪拌した。反応液をセライトろ過した後、減圧下溶媒を留去した。得られた残渣(91mg)およびキノリン-6-カルボキシリックアシッド(68mg, 0.39mmol)から、実施例43と同様の手法により標記化合物(140mg, 0.35mmol, 90%)を白色固体として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.68 (2H, d, J=5.7Hz), 5.05 (2H, s), 6.62 (1H, br s), 6.71-6.78 (2H, m), 7.34-7.43 (6H, m), 7.47 (1H, dd, J=4.3, 8.3Hz), 8.04 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.15 (1H, d, J=8.8Hz), 8.23-8.25 (1H, m), 8.31 (1H, d, J=2.0Hz), 8.98 (1H, dd, J=1.8, 4.3Hz).

[0664]

<u>実施例174. キノリンー6-カルボキシリックアシッド (Z) -4-スチリルーベン</u>ジルアミド

製造例 189 に記載のキノリンー6-カルボキシリックアシッド 4-フェニルエチニルーベンジルアミド(48 m g, 0.13 m m o 1)、キノリン(26 m g, 0.20 m m o 1)およびテトラヒドロフラン(2 m L)の混合物に、リンドラー触媒(5.0 m g)を加え、水素雰囲気下、室温で1時間攪拌した。反応系内を窒素雰囲気とした後、セライトを用いてろ過した。ろ液を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:4)により精製し、標記化合物(45 m g, 0.12 m m o 1,92%)を無色油状物として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO- d_6) δ (ppm) : 4.57 (2H, d, J=6.0Hz), 6.58-6.60 (2H, m), 7.16-7.27 (9H, m), 7.59 (1H, dd, J=4.2, 8.2Hz), 8.06 (1H, d, J=8.8Hz), 8.19 (1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.45-8.47 (1H, m), 8.54 (1H, d, J=1,7Hz), 8.97 (1H, dd, J=1.7, 4.2Hz), 9.24 (1H, t, J=5.7Hz).

[0665]

<u>実施例175.2-アセチルアミノ-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド</u>

実施例 133 に記載の2-アミノ-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) ーニコチナミド(<math>50mg, 0.15mmol)、アセトニトリル(5mL)およびテトラヒドロフラン (2mL) の混合物に、氷冷下ニトロニウム テトラフルオロボレート (0.50Mスルホラン溶液, 0.46mL、0.23mmol) を加え、室温で終夜攪拌した。反応液に水、酢酸エチル、テトラヒドロフランおよび飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え抽出し、飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:酢酸エチル=1:30)により精製し、標記化合物(1.3mg, 0.0035mmol, 2.3%)を白色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 2.31 (3H, s), 4.67 (2H, d, J=5.5Hz), 6.40 (1H, d, J=3.9Hz), 6.77 (1H, d, J=3.7Hz), 7.05 (1H, dd, J=4.9, 7.8Hz), 7.08-7.14 (3H, m), 7.32-7.36 (2H, m), 7.84 (1H, brs), 8.51 (1H, brs).

[0666]

実施例 176.2-rミノーNー (4-x)ジルオキシーベンジル) -チオニコチナミド 実施例 136 に記載の2-rミノーNー (4-x)ジルオキシーベンジル) -ニコチナミド $(220\,\mathrm{mg},\ 0.67\,\mathrm{mmol})$ 、(2,4-i) (4-x) トキシフェニル) -1 、3-i チアー2 、4-i ボスフェタンー2 、4-i ズルフィド (4-x) に (4-x) で (4

 1 H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.87 (2H, d, J=4.9Hz), 5.08 (2H, s), 5.88 (2H, brs), 6.62 (1H, dd, J=4.9, 7.5Hz), 6.98 (2H, d, J=8.6Hz), 7.30 (2H, d, J=8.6Hz), 7.32-7.44 (6H, m), 7.71 (1H, brs), 8.07 (1H, dd, J=1.7, 4.9Hz).

[0667]

<u>実施例177.6ーアセチルー2ーアミノーNー(5ーフェノキシーチオフェンー2ーイ</u>ルメチル)ーニコチナミド

製造例 190 に記載の 2- アミノー 6- (1- エトキシビニル)- N- (5- フェノキシーチオフェンー 2- イルメチル)- ニコチナミド(2.0 mg, 0.0051 mm o 1) およびアセトン(2 m L) の混合物に、水(1 m L) および濃硫酸(0.2 m L)を加え、室温で 3 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチルを加え抽出した。飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)により精製し、標記化合物(1.0 mg, 0.0027 mm o 1,53%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 2.62 (3H, s), 4.66 (2H, d, J=5.7Hz), 6.39-6. 40 (4H, m), 6.75 (1H, d, J=3.9Hz), 7.08-7.13 (3H, m), 7.29-7.35 (3H, m), 7.71 (1H, d, J=7.9Hz).

[0668]

<u>実施例178.2-rミノーN-(5-r</u>フェノキシーチオフェンー2-rルメチル) -6

実施例117に記載の2-rミノー6-クロローN-(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル)ーニコチナミド($30\,m\,g$, $0.083\,m\,m\,o\,1$)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)($19\,m\,g$, $0.017\,m\,m\,o\,1$)およびキシレン($1.5\,m\,L$)の混合物に、ビニル(トリn-ブチル)チン($0.073\,m\,L$, $0.25\,m\,o\,1$)を加え、 $130\,C\,c\,3$ 時間攪拌した。放冷後、反応液に水および酢酸エチルを加え抽出し、飽和食塩水で洗浄した。減圧下溶媒を留去した後、残渣を $N\,H$ シリカゲルカラムクロマトグラフィー($0.4\,H$)・:酢酸エチル= $0.0\,H$ 0、付き物($0.0\,H$ 1、付き物($0.0\,H$ 1、付き物($0.0\,H$ 1、付きの)。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 4.65 (2H, d, J=5.5Hz), 5.49 (1H, dd, J=1.4, 10.7Hz), 6.22 (1H, dd, J=1.4, 17.3Hz), 6.27 (1H, brs), 6.36 (2H, brs), 6.39 (1H, d, J=3.8Hz), 6.60-6.67 (2H, m), 6.74 (1H, d, J=3.7Hz), 7.08-7.13 (3H, m), 7.30 -7.35 (2H, m), 7.56 (1H, d, J=8.1Hz).

[0669]

<u>実施例179.2-rミノー6-(1-(Z)-r)ーヒドロキシイミノーエチル)-N-(5-r)ーフェノキシーチオフェンー2-rイルメチル)-rコチナミド</u>

実施例 177に記載の6-アセチルー2-アミノーN-(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル)ーニコチナミド(9.0mg, 0.024mmol)、エタノール(1mL) および水(0.5mL)の混合物に、ヒドロキシルアミン塩酸塩(2.6mg, 0.037mmol)および酢酸ナトリウム(3.0mg, 0.037mmol)を加え、加熱還流下、6時間攪拌した。反応液を放冷後、水および酢酸エチルを加え抽出した。減圧下溶媒を留去し、残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:酢酸エチル=1:50)により精製し、標記化合物(8.3mg, 0.022mmol, 90%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDCl₃) δ (ppm) : 2.28 (3H, s), 4.65 (2H, d, J=5.7Hz), 6.36 (1H, brs), 6.39 (1H, d, J=3.9Hz), 6.49 (2H, brs), 6.74 (1H, d, J=3.8Hz), 7.06-7.1 3 (4H, m), 7.31-7.34 (2H, m), 7.58 (1H, d, J=8.1Hz).

[0670]

<u>実施例180.2-rミノー6-ヒドロキシメチル-N-(5-r)ェノキシーチオフェン-2-rイルメチル)ーニコチナミド</u>

製造例193に記載の2-アミノ-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-6-トリプチルスタニルーニコチナミド(98mg, 0.16mmol) およびテトラヒドロフラン(1.5mL)の混合物に、<math>-78℃でn-プチルリチウム(2.4Mへキサン溶液,0.32mL,0.80mmol) を滴下し、同温で1時間40分攪拌した。同温でN,Nージメチルホルムアミド(0.037mL, 0.48mmol)を加え、35分攪拌後、同温でシアン化ホウ素ナトリウム(50mg, 0.80mmol)のテトラヒドロフラン(1mL)溶液を滴下し、<math>-3℃で1時間攪拌した。反応液を-78℃とし、酢酸(0.091mL, 1.6mmol)を加え、徐々に0℃に昇温した。反応液に、水、酢酸エチルおよびテトラヒドロフランを加え抽出し、飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール:酢酸エチル=1:50)により精製し、標記化合物(19mg, 0.053mmol, 33%)を淡黄色油状物として得た。

 $^1\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDCl3) δ (ppm) : 4.58 (2H, s), 4.64 (2H, d, J=5.5Hz) , 6.38 (1 H, d, J=3.7Hz) , 6.43 (1H, brs) , 6.48-6.50 (3H, m), 6.74 (1H, d, J=3.7Hz) , 7.08-7.13 (3H, m), 7.30-7.34 (2H, m) , 7.59 (1H, d, J=7.9Hz).

[0671]

<u>実施例181. キノキサリンー6ーカルボキシリックアシッド 3ーフェノキシベンジルアミド</u>

製造例 107 に記載のキノキサリン-6-カルボキシリックアシッド (15 m g, 0.063 m m o 1) および製造例 7 に記載の3-フェノキシベンジルアミン (13 m g, 0.063 m m o 1) の N, N-ジメチルホルムアミド (2 m L) 溶液に、ベンゾトリアゾール-1-イルオキシトリス (ピロリジノ) ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (36 m g, 0.069 m m o 1) およびトリエチルアミン (19 μ 1, 0.14 m m o 1) を加え、室温にて 24 時間攪拌した。反応混合物を濃縮し、残査を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリル-水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物(12 m g, 0.025 m m o 1, 40%)をトリフルオロ酢酸塩として得た。

 $MS m/e(ESI) 356.37(MH^{+})$

[0672]

<u>実施例182. シンノリン-6-カルボキシリックアシッド 3-フェノキシーベンジルアミド</u>

[0673]

<u>実施例183.1H-インドールー5-カルボキシリックアシッド 3-フェノキシベン</u>ジルアミド

実施例 1 2 8 と同様の手法により、1 H-インドールー 5 ーカルボキシリックアシッド および製造例 7 に記載の 3 ーフェノキシベンジルアミンから標記化合物を得た。 MS m/e(ESI) 343.15(MH⁺)

[0674]

<u>実施例 184.1H- 1H- </u>

実施例 $1 \ 2 \ 8 \$ と同様の手法により、 $1 \ H - 1 \$ ドールー $5 \$ ーカルボキシリックアシッド および $4 \$ ーベンジルオキシーフェニルアミン 塩酸塩から標記化合物を得た。 MS m/e (ESI) 343.30 (MH⁺)

[0675]

<u>実施例185.2-(2-メトキシーエチルアミノ)-N-(5-フェノキシーチオフェ</u>ン-2-イルメチル)-ニコチナミド

製造例 127に記載の2-クロローN-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) ーニコチナミド($16\,\mathrm{mg}$, $0.046\,\mathrm{mm}\,\mathrm{ol}$)の1-メチルー2-ピロリドン($2\,\mathrm{mL}$)溶液に、2-メトキシエチルアミン($6\,\mu$ l, $0.07\,\mathrm{mm}\,\mathrm{ol}$)、水素化ナトリウム($4\,\mathrm{mg}$, $0.092\,\mathrm{mm}\,\mathrm{ol}$, 60% in oil)を加え、 $110\,\mathrm{C}$ にて 8 時間攪拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、濃縮した。得られた残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物($0.67\,\mathrm{mg}$, $0.0013\,\mathrm{mm}\,\mathrm{ol}$, 2.8%)をトリフルオロ酢酸塩として得た。MS m/e(ESI) 384.16(MH⁺)

[0676]

<u>実施例186.2-(シクロプロピルメチルーアミノ)-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)</u>ーニコチナミド

製造例 127に記載の2-クロローN-(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル)ーニコチナミド(64 mg , 0. 186 mm o 1)のジメチルスルホキシド(1 m L)溶液に、(アミノメチル)シクロプロパン(48 μ 1 , 0. 56 mm o 1)を加え、120 $\mathbb C$ にて 14 時間攪拌した。反応混合物を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物(15.6 mg , 0. 0316 mm o 1 , 17%)をトリフルオロ酢酸塩として得た。

MS m/e(ESI) 380.43(MH⁺)

[0677]

<u>実施例187.3-(3-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-カルバモイル)-ピリジン-2-イルアミノ)-プロピオニックアシッド</u>

製造例 127に記載の2-クロローN-(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル)ーニコチナミド(51 mg, 0.15 mm o 1)のジメチルスルホキシド(2 m L)溶液に、t e r t ープチル 3-アミノプロパノエート 塩酸塩(32 mg, 0.17 mm o 1)およびトリエチルアミン(27 μ l, 0.192 mm o 1)を加え、120 $\mathbb C$ にて2.5 時間攪拌した。反応混合物に炭酸カリウム(49 mg, 0.36 mm o 1)を加え、120 $\mathbb C$ にて20 時間攪拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出し、濃縮した。得られた残渣のジクロロメタン(1 m L)溶液に、トリフルオロ酢酸(500 μ l, 6.49 mm o 1)を加え、室温で2.5 時間攪拌した。反応混合物を濃縮し、得られた残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸合有)を用いた)にて精製し、標記化合物(3.44 mg,0.006 7 mm o 1, 4.5%)をトリフルオロ酢酸塩として得た。

MS m/e(ESI) 398.52(MH⁺)

[0678]

<u>実施例188.2-((フラン-2-イルメチル)-Pミノ)-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド</u>

実施例 186 と同様の手法を用い、製造例 127 に記載の 2- クロロー N- (5- フェノキシーチオフェン - 2- イルメチル) - ニコチナミド(35 mg, 0.10 mm o 1) およびフルフリルアミン(16μ 1, 0.18 mm o 1)を用い、標記化合物(2.29 mg, 0.00 44 mm o 1, 4.4%)をトリフルオロ酢酸塩として得た。 MS m/e (ESI) 406.15(MH⁺)

[0679]

<u>実施例189.4-((3-((5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-カル</u>バモイル)-ピリジン-2-イル)アミノ)-メチル)ベンゾイックアシッド

実施例 186 と同様の手法を用い、製造例 127 に記載の 2- クロローN - (5- フェノキシーチオフェン- 2- イルメチル) - ニコチナミド(36 mg, 0.10 mm o1) および 4- (アミノメチル) ベンゾイックアシッド(16 mg, 0.11 mn o1) を用い、標記化合物(2.75 mg, 0.0048 mm o1, 4.8%)をトリフルオロ酢酸塩として得た。

MS m/e (ESI) 460.17(MH⁺)

 $^1\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.50 (2H, d, J=6.0Hz), 4.71 (2H, d, J=4.8Hz), 6.51(1H, d, J=3.6Hz), 6.63 (1H, dd, J=4.8, 8.0Hz), 6.79 (1H, d, J=3.6Hz), 7.0 9 (2H, d, J=8.0Hz), 7.09-7.19 (1H, m), 7.32-7.47 (4H, m), 7.87 (2H, d, J=7.6Hz), 7.98 (1H, dd, J=0.8, 8.0Hz), 8.13 (1H, dd, J=0.8, 4.8Hz), 8.87 (1H, brs), 9.1 6-9.24 (1H, m).

[0680]

実施例190.2-アミノー6-ペンジルアミノ-N-(5-フェノキシーチオフェンー

2-イルメチル) ーニコチナミド

製造例 185に記載の2-アミノ-6-クロローNー(5-フェノキシーチオフェンー 2-イルメチル)ーニコチナミド(110 mg, 0.31 mm o 1)のジメチルスルホキシド(1 mL)溶液に、ベンジルアミン(1.8 mL, 16.5 mm o 1)および N, Nージイソプロピルエチルアミン(0.5 mL, 2.94 mm o 1)を加え、135 ℃にて 17 時間攪拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物(23.4 mg, 0.0429 mm o 1, 14%)をトリフルオロ酢酸塩として得た。

MS m/e(ESI) 431.27(MH⁺)

[0681]

<u>実施例191.2-アミノーNー(5-フェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)-6ー(3ー[1,2,3]ートリアゾールー2ーイループロピルアミノ)-ニコチナミド</u> 実施例190と同様の手法を用い、製造例185に記載の2ーアミノー6ークロローNー(5ーフェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)-ニコチナミド(105mg,0.292mmo1)および3ー[1,2,3]トリアゾールー2ーイループロピルアミン(279mg,2.21mmo1)から標記化合物(14.96mg,0.027mmo1,9.2%)を得た。

 $MS m/e(ESI) 450.38(MH^{+})$

[0682]

実施例192. (6-アミノ-5-((5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-カルバモイル) -ピリジン-2-イルアミノ) -アセティックアシッド

窒素雰囲気下、製造例191に記載の2-rミノー6-クロローN-(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル)ーニコチナミド(195mg, 0.542mmol)にグリシン(610mg, 8.13mmol)および1,8-ジアザビシクロ[5, 4, 0]ウンデクー7-エン(405μ l, 2.71mmol)を加え、190 Cにて4時間攪拌した。反応混合物にジメチルスルホキシド(5mL)を加え、ポリテトラフルオロエチレン製メンプレンフィルター(Whatman Inc.)で濾過し、ろ液を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物(55.36mg, 0.108mmol, 20%)を得た。

 $MS m/e(ESI) 399.30(MH^{+})$

[0683]

<u>実施例193.2-アミノーN-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-6</u>-.(4-トリフルオロメチルーベンジルアミノ)-ニコチナミド

実施例 190 と同様の手法を用い、製造例 185 に記載の 2- アミノー 6- クロローN - (5- フェノキシーチオフェンー 2- イルメチル) ーニコチナミド (54 mg, 0. 15 mm o l) および 4- (トリフルオロメチル) ベンジルアミン (330 μ l, 2. 45 mm o l) から標記化合物(15.0 mg, 0. 024 mm o l, 16%)を得た。

MS m/e(ESI) 499.10(MH⁺)

[0684]

<u>実施例194.2-アミノー6-(4-クロローペンジルアミノ)-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド</u>

製造例 185 に記載の2-アミノー6-クロローN-(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル)ーニコチナミド(35 mg,0.10 mm o 1)のジメチルスルホキシド(1 mL)溶液に、4-クロロベンジルアミン(234 μ l,1.92 mm o 1)およびN,N-ジイソプロピルエチルアミン(1.0 mL,5.74 mm o 1)を加え、140 $\mathbb C$ にて 2.5 日間攪拌した。反応混合物にエタノールアミン(116 μ l,1.

92mmol) およびN, N-ジイソプロピルエチルアミン(1.0mL, 5.74mmol) を加え、140 Cにてさらに2.5日間攪拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物(13.8mg, 0.024mmol, 24%)をトリフルオロ酢酸塩として得た。MS m/e (ESI) 465.07(MH⁺)

[0685]

<u>実施例195.2-アミノー6-(4-メトキシーベンジルアミノ)-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-</u>イルメチル)-ニコチナミド

実施例 190 と同様の手法を用い、製造例 185 に記載の 2- アミノー6- クロローN - (5- フェノキシーチオフェン- 2- イルメチル)- ニコチナミド (32 m g 0.091 m m o 1) および 4- メトキシベンジルアミン (238 μ 1, 1.82 m m o 1 から標記化合物 (19.4 m g 0.034 m m o 1, 37%)をトリフルオロ酢酸塩として得た。

MS m/e (ESI) 461.21(MH⁺)

[0686]

<u>実施例196.2-アミノー6-(4-フルオローベンジルアミノ)-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド</u>

実施例 194 と同様の手法を用い、製造例 185 に記載の 2- アミノー 6- クロローN - (5- フェノキシーチオフェンー 2- イルメチル) - ニコチナミド (41 m g, 0. 12 m m o l) および 4- フルオロベンジルアミン(200 μ l, 1. 75 m m o l) から標記化合物(10. 6 m g, 0. 0188 m m o l, 16%)をトリフルオロ 酢酸塩として得た。

MS m/e (ESI) 449.56(MH⁺)

[0687]

<u>実施例197.2-rミノー6-(3-7)ルオローベンジルアミノ)-N-(5-7) キシーチオフェン-2 ーイルメチル)-ニコチナミド</u>

実施例 194 と同様の手法を用い、製造例 185 に記載の 2- アミノー6- クロローN - (5- フェノキシーチオフェンー2- イルメチル) ーニコチナミド (30 m g, 0. 085 m m o 1) および 3- フルオロベンジルアミン (146 μ 1, 1.28 m m o 1) から標記化合物 (20.6 m g, 0.0365 m m o 1, 43%) を得た。 MS m/e (ESI) 449.50 (MH⁺)

[0688]

<u>実施例198. キノリンー6-カルボキシリックアシッド 4-フェニルアミノメチルーベンジルアミド</u>

実施例 154 と同様の手法により、ホルマリンの代わりに製造例 197 に記載のキノリン-6-カルボキシリックアシッド 4-ホルミルーベンジルアミド(50 m g ,0.172 mm o 1)、キノリン-6-カルボキシリックアシッド 4-ベンジルアミノーベンジルアミドの代わりにフェニルアミン(31 μ 1 ,0.34 mm o 1)を用いて、標記化合物(13.8 m g)を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリル-水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)によりトリフルオロ酢酸塩として得た

MS m/e (ESI) 368.5(MH⁺)

[0689]

<u>実施例199. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 4ー ((メチルーフェニルーアミノ) ーメチル) ーベンジルアミド</u>

実施例 154 と同様の手法により、実施例 198 に記載のキノリンー 6- カルボキシリックアシッド 4- フェニルアミノメチルーベンジルアミド(30 m g, 82 μ m o 1)から標記化合物(4.25 m g)を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリル

-水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。) によりトリフルオロ酢酸塩として得た。

MS m/e (ESI) 382.3 (MH⁺)

[0690]

<u>実施例200.2-アミノーNー(5-(3-クロローフェノキシ)ーチオフェンー2-</u> イルメチル)ーニコチナミド

実施例 152 と同様の手法により、製造例 198 に記載の $5-(3-\rho \text{DDD}-7 \text{x})$ ン) - チオフェン-2 ーカルボニトリル(1.02g, 4.32mmol)から $C-(5-(3-\rho \text{DDD}-7 \text{x})$ ーチオフェン-2 ーイル) - メチルアミン(1.02g, 4.25mmol, 98%)を油状物として得た後、得られた $C-(5-(3-\rho \text{DDD}-7 \text{x})$ ーチオフェン-2 ーイル) - メチルアミン(30mg, 0.13mmol) および 2- アミノーニコチニックアシッド(17mg, 0.13mmol)から標記化合物(12.1mg)を逆相系高速液体 2 で 2

[0691]

<u>実施例201.6-rミノー $N-(5-(3-\rho uu-r)$ エノキシ) ーチオフェン-2-4 イルメチル) ーニコチナミド</u>

実施例152と同様の手法により、実施例200に記載のC-(5-(3-クロローフェノキシ)ーチオフェン-2-イル)ーメチルアミン(30mg, 0.13mmol)および6-アミノーニコチニックアシッド(17mg, 0.13mmol)から標記化合物(8.21mg)を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)によりトリフルオロ酢酸塩として得た。MS m/e (ESI) 360.3(MH)

[0692]

<u>実施例202. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド (5ー(3ークロローフェノキシ)ーチオフェンー2ーイルメチル)ーアミド</u>

実施例152と同様の手法により、実施例200に記載のC-(5-(3-クロローフェノキシ)ーチオフェン-2-イル)ーメチルアミシ(30mg, 0.13mmol)およびキノリン-6ーカルボキシリックアシッド(22mg, 0.13mmol)から標記化合物(9.53mg)を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)によりトリフルオロ酢酸塩として得た。

MS m/e (ESI) 395.35(MH⁺)

[0693]

<u>実施例203. ベンゾチアゾールー6ーカルボキシリックアシッド (5-(3-クロローフェノキシ)ーチオフェンー2ーイルメチル)アミド</u>

実施例152と同様の手法により、実施例200に記載のC-(5-(3-クロローフェノキシ)ーチオフェン-2-イル)ーメチルアミン(30mg, 0.13mmol)およびベンゾチアゾールー6ーカルボキシリックアシッド(22mg, 0.13mmol)から標記化合物(7.28mg)を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)によりトリフルオロ酢酸塩として得た。

MS m/e (ESI) 401.32(MH⁺)

[0694]

実施例 42 と同様の手法により、製造例 203 に記載のC-(5-(2-7) ルオローベンジル) チオフェン-2-7 ル) ーメチルアミン $(30\,\mathrm{mg},\ 0.14\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ および 2-7 ミノーニコチニックアシッド $(21\,\mathrm{mg},\ 0.15\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ から標記化合物 (1

出証特2004-3100001

6.2mg)を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)によりトリフルオロ酢酸塩として得た。 MS m/e (ESI) 342.34(MH⁺)

[0695]

<u>実施例205.2ーアミノーNー(5ープロモー4ーフェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)ーニコチナミド</u>

実施例 42 と同様の手法により、製造例 206 に記載のC-(5-プロモ-4-フェノキシーチオフェン-2-イル)-メチルアミン(<math>500 mg, 1.76 mm o l)および 2-アミノーニコチニックアシッド(267 mg, 1.94 mm o l)から標記化合物を 逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)によりトリフルオロ酢酸塩として得た。 MS m/e (ESI) 405.94 (MH⁺)

[0696]

<u>実施例206.2ーアミノーNー(5ーメチルー4ーフェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)ーニコチナミド</u>

実施例 205 に記載の $2-アミノ-N-(5-プロモ-4-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) ーニコチナミド(<math>30\,\mathrm{mg}$, $0.074\,\mathrm{mmol}$)、ジクロロ(1,1 ービス(ジフェニルホスフィノ) フェロセン) ニッケル(II) ($10\,\mathrm{mg}$, 0.01 5 mmol) およびテトラヒドロフラン($1\,\mathrm{mL}$) の混合物に、室温でメチルマグネシウムプロミド($638\,\mu$ 1, $0.592\,\mathrm{mmol}$) を加え、室温で 2 時間撹拌し、さらに $50\,\mathrm{C}$ で 2 時間攪拌した。放冷後、水、酢酸エチルを加え抽出し、飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動層(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物をトリフルオロ酢酸塩として得た。

MS m/e (ESI) 340.09(MH⁺)

[0697]

<u>実施例207.2ーアミノー5ーメチルーNー(5ーフェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)ーニコチナミド</u>

実施例 206 と同様の手法により、製造例 207 に記載の 2- アミノー 5- ヨードーN - (5- フェノキシーチオフェンー 2- イルメチル) - ニコチナミド $(10\,\mathrm{mg},\ 22\,\mu\,\mathrm{mol})$ から標記化合物を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相 (0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)によりトリフルオロ酢酸塩として得た。

MS m/e (ESI) 340.12(MH⁺)

[0698]

<u>実施例208.1Hーピロロ[2,3-b]</u>ピリジン-5-カルボキシリックアシッド (5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) -アミド

MS m/e (ESI) 350.26(MH⁺)

[0699]

<u>実施例209.2-アミノーN-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-6</u> - (2-ピリジン-2-イルーエチルアミノ)-ニコチナミド

実施例117に記載の2-アミノー6-クロロ-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド(20mg, 37 μ mo1)および2-ピリジン-2-イルーエチルアミン(66 μ 1, 0.56mmo1)をジメチルスルホキシド(1mL)

およびN, N-ジイソプロピルエチルアミン (0.5 mL) の混合溶媒に溶解し、130 \mathbb{C} で17時間攪拌した。反応液を室温まで冷却し、水と酢酸エチルを加え、有機層を分配し、水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物(17.7 mg)をトリフルオロ酢酸塩として得た。

MS m/e (ESI) 446.05(MH⁺)

[0700]

実施例210.6-アミノーN-(4-ベンジルオキシベンジル) -ニコチナミド実施例43と同様の手法により、製造例4に記載の4-ベンジルオキシベンジルアミン(11mg, 0.050mmol)と6-アミノニコチニックアシッド(6.9mg, 0.050mmol)から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(7.1mg, 0.016m

mol, 32%)を得た。 MS m/e (ESI) 334.3 (MH⁺)

[0701]

実施例211.6-アミノーN-(3-フェノキシベンジル) ーニコチナミド

実施例 43 と同様の手法により、製造例 7 に記載の 3- フェノキシベンジルアミン(10 mg, 0.050 mm o1)および 6- アミノニコチニックアシッド(6.9 mg, 0.050 mm o1)から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(16 mg, 0.037 mm o1, 74%)を得た。

MS m/e (ESI) 320.2 (MH⁺)

[0702]

<u>実施例212.[1,8]ナフチリジン-3-カルボキシリックアシッド 3-フェノキシ</u>ベンジルアミド

製造例 2 1 9 に記載の [1, 8] ナフチリジン - 3 - カルボキシリックアシッド エチルエステル $(8.1\,\mathrm{mg},\ 0.040\,\mathrm{mmol})$ 、水酸化リチウム - 水和物 $(3.4\,\mathrm{mg},\ 0.080\,\mathrm{mmol})$ にテトラヒドロフラン $(1\,\mathrm{mL})$ 、メタノール $(0.1\,\mathrm{mL})$ および水 $(0.1\,\mathrm{mL})$ を加え、 $50\,\mathrm{C}$ で1時間攪拌した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣および 3- フェノキシベンジルアミン $(5.0\,\mathrm{mg},\ 0.025\,\mathrm{mmol})$ を、実施例 $43\,\mathrm{E}$ 同様の手法により反応させ、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩 $(3.7\,\mathrm{mg},\ 0.0079\,\mathrm{mmol},\ 20\%)$ を得た。

MS m/e (ESI) 356.3 (MH⁺)

[0703]

<u>実施例213. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 3ー(4ーニトロフェノキシ</u>) ーベンジルアミド

製造例 188に記載のキノリン-6-カルボキシリックアシッド 3-ヒドロキシベンジルアミド(3.0mg, 0.011mmol)、酢酸銅(II) (2.9mg, 0.016mmol)、モレキュラーシープス 4A (50mg) およびジクロロメタン (2mL) の混合液に、トリエチルアミン (0.0077mL, 0.055mmol) および 4-ニトロフェニルボロニックアシッド (1.8mg, 0.011mmol) を加え、空気存在下室温で 10 日間攪拌した。反応液をろ過後、水、酢酸エチルおよび 29%アンモニア水溶液を加え抽出し、飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動層 (0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩 (1.14mg, 0.002mmol, 20%)を得た。

MS m/e (ESI) 400.2 (MH⁺)

[0704]

<u>実施例214. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 3ー (4-メタンスルホニルフェノキシ) -ペンジルアミド</u>

実施例213と同様の手法により、製造例187に記載のキノリン-6-カルボキシリ

出証特2004-3100001

ックアシッド 3-ヒドロキシベンジルアミド(3.0 mg, 0.011 mmo1)および4-メタンスルホニルフェニルボロニックアシッド(2.2 mg, 0.011 mmo1)から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(0.21 mg, 0.00038 mmo1, 3.5%)を得た。

MS m/e (ESI) 433.2 (MH⁺)

[0705]

<u>実施例215.4-(3-(((キノリン-6-カルボニル) アミノ) メチル) フェノキ</u>シ) ベンゾイックアシッド メチルエステル

実施例 2 1 3 と同様の手法により、製造例 1 8 7 に記載のキノリンー 6 ーカルボキシリックアシッド 3 ーヒドロキシベンジルアミド $(3.0 \, \mathrm{mg}, 0.011 \, \mathrm{mmol})$ および 4 ーメトキシカルボニルフェニルボロニックアシッド $(1.8 \, \mathrm{mg}, 0.011 \, \mathrm{mmol})$ から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩 $(0.14 \, \mathrm{mg}, 0.0002 \, 7 \, \mathrm{mmol})$, $(2.4 \, \%)$ を得た。

MS m/e (ESI) 413.3 (MH⁺)

[0706]

<u>実施例216. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 3ー (3-シアノフェノキシ)</u>ーベンジルアミド

実施例 2 1 3 と同様の手法により、製造例 1 8 7 に記載のキノリンー 6 ーカルボキシリックアシッド 3 ーヒドロキシベンジルアミド(5. 0 m g, 0. 0 1 1 m m o 1)および 3 ーシアノフェニルボロニックアシッド(2. 6 m g, 0. 0 1 8 m m o 1) から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(0. 2 5 m g, 0. 0 0 0 5 1 m m o 1, 4. 6 %)を得た。

MS m/e (ESI) 380.1 (MH⁺)

[0707]

<u>実施例217. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 3ー (3-アセチルフェノキシ) ーペンジルアミド</u>

実施例 2 1 3 と同様の手法により、製造例 1 8 7 に記載のキノリンー6 ーカルボキシリックアシッド 3 ーヒドロキシベンジルアミド(5. 0 m g, 0. 0 1 1 m m o 1) および 3 ーアセチルフェニルボロニックアシッド(3. 0 m g, 0. 0 1 8 m m o 1) から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(0. 1 7 m g, 0. 0 0 0 3 3 m m o 1, 3. 0 %) を得た。

MS m/e (ESI) 397.0 (MH⁺)

[0708]

<u>実施例218. キノリンー6-カルボキシリックアシッド 3-(3-トリフルオロメト</u> キシフェノキシ) -ベンジルアミド

MS m/e (ESI) 439.0 (MH⁺)

[0709]

<u>実施例219. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド (3'ートリフルオロビフェニルー3ーイルメチル)ーアミド</u>

製造例 2 2 0 に記載のキノリンー6 -カルボキシリックアシッド 3 -プロモベンジルアミド(4.0 mg, 0.012 mmol)、トルエン (1 mL) およびメタノール (0.25 mL) の混合物に、2 M炭酸ナトリウム水溶液(0.5 mL)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(1.4 mg, 0.0012 mmol)および 3 -フルオロフェニルボロニックアシッド(1.7 mg, 0.012 mmol)を加え、1.7 mg 1.7 mg 1.7

浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動層(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(0.47mg, 0.0010mmol, 8.3%)を得た。
MS m/e (ESI) 357.2 (MH⁺)

[0710]

<u>実施例220. キノリン-6-カルボキシリックアシッド 3-ベンジルーベンジルアミド</u>

製造例 $2\ 2\ 0$ に記載のキノリンー6 ーカルボキシリックアシッド 3 ープロモベンジルアミド(8.0mg, 0.023mmol)、ジクロロ $(1,1'-ビス(ジフェニルホスフィノ) フェロセン) ニッケル <math>(I\ I\ I)$ (3.2mg,0.0047mmol) およびテトラヒドロフラン (1mL) の混合物に、室温でベンジルマグネシウムクロリド (1.1Mr) トラヒドロフラン溶液,0.088mL,0.094mmol) を加え、50 で 30 分攪拌した。放冷後、水、酢酸エチルを加え抽出し、飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動層(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(2.1mg, 0.045mmol, 19%)を得た。 MS m/e (ESI) 353.2 (MH^+)

[0711]

<u>実施例221. キノリンー6-カルボキシリックアシッド 4-ベンジルーベンジルアミド</u>

実施例 $2\ 2\ 0$ と同様の手法により、製造例 $2\ 2\ 1$ に記載のキノリンー6 ーカルボキシリックアシッド 4 ープロモベンジルアミド(8. 0 mg, 0. $0\ 2\ 3$ mm o 1)から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(1. 5 mg, 0. $0\ 0\ 3\ 2$ mm o 1, $1\ 4\ \%$)を得た。MS m/e (ESI) 353.3 (MH⁺)

[0712]

<u>実施例222. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 4ーフェネチルーベンジルアミド</u>

実施例 220 と同様の手法により、製造例 221 に記載のキノリンー 6 ーカルボキシリックアシッド 4 ープロモベンジルアミド(8.0mg, 0.023mmol)およびフェネチルマグネシウムクロリド (1.0Mテトラヒドロフラン溶液,0.094mL, 0.094mmol) から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩 (0.39mg, 0.00081mmol, 3.5%)を得た。

MS m/e (ESI) 367.3 (MH+)

[0713]

<u>実施例223.2ーアミノーNー(4ークロロー5ーフェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)ーニコチナミド</u>

実施例 133 に記載の2-アミノ-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) ーニコチナミド(<math>21mg, 0.064mmo1)およびN, N-ジメチルホルムアミド(<math>1mL)の混合物に、N-クロロスクシンイミド(<math>13mg, 0.096mmo1)を加え、室温で終夜攪拌した。反応液を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動層(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(7.4mg, 0.016mmo1, 24%)を得た。MS m/e (ESI) 360.1 (MH⁺)

[0714]

<u>実施例224.2ーアミノー5ークロローNー(5ーフェノキシーチオフェンー2ーイル</u>メチル)ーニコチナミド

実施例223の副生成物として標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(1.7mg, 0.036mmol, 5.6%)を得た。

MS m/e (ESI) 360.1 (MH⁺)

[0715]

<u>実施例225.2-アミノー5ークロローNー(4ークロロー5ーフェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)ーニコチナミド</u>

実施例223の副生成物として標記化合物のトリフルオロ酢酸塩 (1.5 mg, 0.030 mm o l, 4.6%)を得た。

MS m/e (ESI) 394.0 (MH⁺)

[0716]

<u>実施例226. キノリン-6-カルボキシリックアシッド 4-ベンジルオキシ-3-ク</u>ロローベンジルアミド

[0717]

<u>実施例227. キノリンー6-カルボキシリックアシッド 3-シクロプロピルメトキシ</u>ーベンジルアミド

MS m/e (ESI) 333.0 (MH⁺)

[0718]

実施例 $2\ 2\ 7$ と同様の手法により、製造例 $2\ 2\ 3$ に記載の 2- アミノーN- (3- ヒドロキシベンジル) - ニコチナミド($1\ 2\ m\ g$, $0.\ 0\ 5\ 0\ mm\ o\ 1$)および 1- プロモー2- プチン($6.\ 6\ m\ g$, $0.\ 0\ 5\ 0\ mm\ o\ 1$)から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩 ($1\ 0\ m\ g$, $0.\ 0\ 2\ 4\ mm\ o\ 1$, $4\ 9\ \%$)を得た。

MS m/e (ESI) 296.3 (MH⁺)

[0719]

<u>実施例229.2-アミノーN-(4-ベンジルオキシーベンジル)-6-メチルーニコ</u> チナミド

実施例 2 2 0 と同様の手法により、製造例 2 2 5 に記載の 2 - T = 1 - N - (4 - ベンジルオキシーベンジル) - 6 - クロローニコチナミド(6.5 mg, 0.018 mm o 1) およびメチルマグネシウムブロミド(0.93 Mテトラヒドロフラン溶液, 0.12 m L, 0.11 mm o 1) から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(0.38 mg, 0.0082 mm o 1, 4.6%)を得た。

MS m/e (ESI) 348.5 (MH⁺)

[0720]

<u>実施例230.2-アミノー6-(2-ヒドロキシエトキシ)-N-(5-フェノキシー</u> チオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド

エチレングリコール (0.7 mL) に水素化ナトリウム(3.1 mg, 0.078 mm o 1,60% in o i 1)、触媒量のヨウ化銅 (I)、実施例117に記載の2-アミノー6-クロローN-(5-フェノキシーチオフェン2-イルメチル) ーニコチナミド(4.0 mg, 0.011 mm o 1)を順次加え、65℃で2時間攪拌した。90℃でさらに攪拌後、室温まで放冷した。反応液に水、ジクロロメタンおよび飽和塩化アンモニウム

水溶液を加え抽出し、飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動層(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(0.26mg, 0.00052mmol, 4.7%)を得た。

MS m/e (ESI) 386.2 (MH⁺)

[0721]

<u>実施例231.2-アミノーN-(4-ベンジルオキシーベンジル)-6-エトキシーニ</u>コチナミド

エタノール (0.5 mL) に水素化ナトリウム(70 mg, 1.7 mmol,60% in oil)、触媒量のヨウ化銅 (I)、製造例 224 に記載の2-アミノー6-クロロニコチニックアシッド(30 mg, 0.17 mmol)を順次加え、110 $\mathbb C$ で 3 時間攪拌後、80 $\mathbb C$ で終夜攪拌した。室温まで放冷後、反応液に水、ジエチルエーテルおよび 29 %アンモニア水溶液を加え分配し、水層をクエン酸で中和した。水層にジクロロメタンを加え、有機層を分配し、飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣(35 mg)の一部 (10 mg) および 4-ベンジルオキシベンジルアミン (10 mg, 0.047 mmol)から実施例 43 と同様の手法により、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(3.4 mg, 0.0069 mmol, 14%)を得た。

MS m/e (ESI) 378.5 (MH⁺)

[0722]

<u>実施例232.2ーアミノーNー(4ーベンジルオキシーベンジル)-6ープロポキシー</u> ニコチナミド

実施例231と同様の手法により、製造例224に記載の2-アミノー6ークロロニコチニックアシッド(8.6 mg, 0.050 mm o l) およびプロパノール (0.5 mL) から、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩 (1.5 mg, 0.0030 mm o l, 5.9%)を得た。

MS m/e (ESI) 406.6 (MH⁺)

[0723]

<u>実施例233.2-アミノーN-(4-ベンジルオキシーベンジル)-6-(3-メトキシプロポキシ)-ニコチナミド</u>

実施例 231 と同様の手法により、製造例 224 に記載の2- アミノー6- クロロニコチニックアシッド (8.6 mg, 0.050 mmol) および3- メトキシプロパノール (0.5 mL) から、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩 (0.65 mg, 0.0012 mmol, 2.4%) を得た。

MS m/e (ESI) 422.5 (MH⁺)

[0724]

<u>実施例234.2ーアミノーNー(5ーフェノキシーチオフェン2ーイルメチル)-6-</u> プロポキシーニコチナミド

MS m/e (ESI) 384.1 (MH⁺)

[0725]

<u>実施例235.2ーアミノー6ーイソプロポキシーNー(5ーフェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)ーニコチナミド</u>

実施例 231 と同様の手法により、製造例 224 に記載の2-アミノー6-クロロニコチニックアシッド(17mg, 0.096mmo1)、イソプロパノール(0.5mL) およびC-(5-フェノキシーチオフェン-2-イル) ーメチルアミン(20mg, 0.097mmo1)から、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(4.3mg, 0.0086m

mol, 9.0%)を得た。 MS m/e (ESI) 384.2 (MH⁺)

[0726]

<u>実施例236.2-アミノーN-(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル)-6</u> <u>-(テトラヒドロフランー2-</u>イルメトキシ)-ニコチナミド

実施例 231 と同様の手法により、製造例 224 に記載の2-アミノー6-クロロニコチニックアシッド (17mg, 0.096mmol)、テトラヒドロフランー2-イルメタノール (0.5mL) およびC-(5-フェノキシーチオフェンー2-イル) ーメチルアミン (20mg, 0.097mmol) から、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩 (16mg, 0.030mmol, 31%)を得た。 MS m/e (ESI) 426.2 (MH⁺)

[0727]

<u>実施例237.2-アミノー6-(3-メチル-2-プテニル)-N-(5-フェノキシ</u> <u>-チオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド</u>

実施例231と同様の手法により、実施例117に記載の2-アミノー6-クロローN-(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル)ーニコチナミド(30mg, 0.083mmol)およびトリプチル(3-メチルー2-ブテニル)チン(0.084mL, 0.25mmol)から、逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動層(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(0.71mg, 0.0014mmol, 1.7%)を得た。MSm/e(ESI)394.2(MH⁺)

[0728]

<u>実施例238.2-アミノー6ーシクロプロピルーNー(5ーフェノキシーチオフェンー</u>2ーイルメチル)ーニコチナミド

実施例 178に記載の2-アミノ-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-6-ビニルーニコチナミド(6.0 mg, 0.017 mm o 1)およびトルエン(0.5 mL)の混合物に氷冷下、ジョードメタン(0.0055 mL, 0.068 mm o 1)およびジエチルジンク(1.1 Mトルエン溶液, 0.046 mL, 0.051 mm o 1)を加え、室温で <math>30 分攪拌した。反応液に水、酢酸エチルおよび 29 %アンモニア水溶液を加え抽出し、飽和食塩水で洗浄した。減圧下溶媒を留去した後、残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動層(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(0.40 mg, 0.0083 mm o 1, 4.9%)を得た。

MS m/e (ESI) 366.1 (MH⁺)

[0729]

<u>実施例239.2-アミノー6-(3-メトキシー1-プロピニル)-N-(5-フェノキシーチ</u>オフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド

実施例117に記載の2-アミノ-6-クロロ-N-(5-フェノキシーチオフェンー2ーイルメチル) ーニコチナミド($15\,\mathrm{mg}$, $0.042\,\mathrm{mmol}$)、メチル プロパルギル エーテル($3.5\,\mathrm{mg}$, $0.050\,\mathrm{mmol}$)、ジイソプロピルエチルアミン($0.023\,\mathrm{mL}$, $0.13\,\mathrm{mmol}$)、ピリジン($0.011\,\mathrm{mL}$, $0.13\,\mathrm{mmol}$)、触媒量のヨウ化銅(I)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0) ($9.6\,\mathrm{mg}$, $0.0083\,\mathrm{mmol}$) およびN-メチルピロリジノン($1\,\mathrm{mL}$) の混合物を、 $120\,\mathrm{CC}$ で4時間攪拌した。放冷後、反応液に水およびジクロロメタンを加え抽出し、有機層をメンブランフィルターを用いてろ過した。減圧下溶媒を留去した後、残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動層($0.1\%\,\mathrm{N}$)のルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩($1.5\,\mathrm{mg}$, $0.0030\,\mathrm{mmol}$

MS m/e (ESI) 394.2 (MH⁺)

[0730]

<u>実施例240.2-アミノー6-(1-ペンチニル)-N-(5-フェノキシーチオフェンー2-イルメチル)-ニコチナミド</u>

[0731]

<u>実施例241.2-アミノー6-(3-ジメチルアミノー1-プロピニル)-N-(5-</u>フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド

実施例239と同様の手法により、実施例117に記載の2-アミノー6ークロローNー(5-フェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)ーニコチナミド(15 mg, 0.042 mmol)および1-ジメチルアミノー2ープロピン(4.2 mg, 0.050 mmol)から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(1.00 mg, 0.00019 mmol, 4.6%)を得た。

MS m/e (ESI) 407.2 (MH⁺)

[0732]

<u>実施例242.2-アミノー6-(3-メトキシー1-(Z)-プロペニル)-N-(5</u> -フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド

実施例 239 に記載の2-アミノ-6-(3-メトキシ-1-プロピニル)-N-(5-7ェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド(<math>11mg, 0.028mmol)およびテトラヒドロフラン (1mL) の混合物に、キノリン(5.4mg, 0.042mmol)およびリンドラー触媒(5.0mg)を加え、水素雰囲気下、室温で15分攪拌した。反応系内を窒素置換後、セライトを用いてろ過し、減圧下溶媒を留去した。残渣をNHシリカゲルを用いてろ過後、逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動層(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(4.4mg, 0.0086mmol, 31%)を得た。MS m/e (ESI) 396.5 (MH^+)

[0733]

<u>実施例 2 4 3. 2 - アミノー 6 - (3 - メトキシープロピル) - N - (5 - フェノキシー</u> チオフェン - 2 - 4ルメチル) - ニコチナミド

実施例 242 に記載の $2-アミノ-6-(3-メトキシ-1-(Z)-プロペニル)-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド(3.0 mg, 0.059 mm o 1) およびテトラヒドロフラン <math>(1\,\mathrm{mL})$ の混合物に、トリエチルアミン(3.6 mg, 0.036 mm o 1) および 10%パラジウムーカーボン(50%含水,5 mg)を加え、水素雰囲気下、室温で 15% 投拌した。反応系内を窒素置換後、セライトを用いてろ過し、減圧下溶媒を留去した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動層(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(0.48 mg, 0.00094 mm o l, 16%)を得た。

MS m/e (ESI) 398.3 (MH⁺)

[0734]

<u>実施例244. (±) -2-(6-r = 2/-5-((5-7 = 2/+5)-5 = 2/+5) イルメチル) -3 - メトキシープロピオニックアシッド</u>

実施例192と同様の手法により、実施例117に記載の2-アミノー6ークロローNー(5-フェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)ーニコチナミド(30mg, 0.083mmol)および(±)ー〇ーメチルセリン(99mg, 0.83mmol)から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(5.5mg, 0.0099mmol, 12%)を得た。MS m/e (ESI) 443.1 (MH⁺)

[0735]

<u>実施例245. (±) -2- (6-アミノ-5- ((5-フェノキシーチオフェン-2- イルメチル) -カルバモイル) -ピリジン-2-イルアミノ) -3-フェニループロピオ</u>ニックアシッド

実施例 192 と同様の手法により、実施例 117 に記載の 2- アミノー 6- クロローN - (5- フェノキシーチオフェン- 2- イルメチル) - ニコチナミド(30 m g, 0.0 8 3 m m o 1) および (\pm) - フェニルアラニン(140 m g, 0.83 m m o 1) から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩 (11 m g, 0.019 m m o 1, 23%)を得た。 MS m/e (ESI) 489.1 (MH⁺)

[0736]

実施例192と同様の手法により、実施例117に記載の2-アミノー6ークロローNー(5-フェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)ーニコチナミド(30mg, 0.083mmol)および(D)ーロイシン(110mg, 0.83mmol)から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(6.8mg, 0.012mmol, 14%)を得た。MS m/e (ESI) 455.2 (MH⁺)

[0737]

実施例 192 と同様の手法により、実施例 117 に記載の 2-アミノー 6-クロローN - (5-フェノキシーチオフェンー <math>2-4 ルメチル) ーニコチナミド $(30\,\mathrm{mg},\ 0.0\,83\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ および (L) ースレオニン $(99\,\mathrm{mg},\ 0.83\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩 $(12\,\mathrm{mg},\ 0.022\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1,\ 26\%)$ を得た。 MS $\mathrm{m/e}$ (ESI) 443.1 (MH⁺)

[0738]

<u>実施例 2 4 8. (±) -2 - (6 - アミノ -5 - ((5 - フェノキシーチオフェン -2 - イルメチル) - カルバモイル) - ピリジン -2 - イルアミノ) - ペンタンジオイックアシッド</u>

実施例 192 と同様の手法により、実施例 117 に記載の $2-アミノ-6-クロローN-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) ーニコチナミド(<math>30\,\mathrm{mg},\ 0.083\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1)$ および (\pm) ーグルタミン酸($122\,\mathrm{mg},\ 0.83\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$)から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩 ($1.7\,\mathrm{mg},\ 0.0029\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$, 3.5%)を得た。MS m/e (ESI) 471.4 (MH⁺)

[0739]

<u>実施例 2 4 9. N- (4-ベンジルオキシ-ベンジル) - N' -メトキシーキノリン- 6</u> - カルボキサミジン

製造例226に記載のキノリンー6ーカルボチオイックアシッド 4ーベンジルオキシーベンジルアミド(57mg, 0.15mmol)およびアセトニトリル (3mL) の混合物に、2ー(プロモメチル) ナフタレン (200mg, 0.94mmol) を加え、2時間加熱還流した。放冷後、減圧下溶媒を留去し、残渣をジエチルエーテルで3回洗った。得られた粗生成物 (57mg) の一部 (29mg)、メトキシルアミン塩酸塩 (2.9mg, 0.035mmol)、1N水酸化ナトリウム水溶液 (0.035mL, 0.035mmol) およびNーメチルピロリジノン (1mL) の混合物を、室温で25分攪拌した。反応液をそのまま逆相系高速液体クロマトグラフィー (アセトニトリルー水系移動層 (0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物の2トリフルオロ酢酸塩 (1.9mg, 0.0030mmol, 6.4%)を得た。MS m/e (ESI) 398.5 (MH*)

[0740]

<u>実施例250. $N^*4^*-(4-ベンジルオキシ-ベンジル)-ピリド[2,3-d]ピリミジン-2,4-ジアミン</u></u>$

実施例1.76に記載の2-アミノ-N-(4-ベンジルオキシーベンジル) ーチオニコチナミド(<math>3.0 mg, 0.08.3 mm o 1)およびトルエン (1 mL) の混合物に、ベンジルプロミド(0.04.4 mL, 0.3.7 mm o 1)を加え、3 時間加熱還流した。放冷後、減圧下溶媒を留去し、残渣をジエチルエーテルで2 回洗った。得られた粗生成物(3.3 mg)の一部(1.3 mg)、シアナミド(2.0 mg, 0.4.8 mm o 1)およびN-メチルピロリジノン(1 mL)の混合物を、1.2.0 で2 時間攪拌した。放冷後、反応液をそのまま逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動層(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物の2 トリフルオロ酢酸塩(0.7.5 mg, 0.001.3 mm o 1, 4.2%)を得た。

MS m/e (ESI) 358.2 (MH⁺)

[0741]

<u>実施例 251. N- (4-ペンジルオキシーベンジル) - N' -シアノーキノリン- 6-</u>カルボキサミジン

製造例 $2\ 2\ 6$ に記載のキノリン-6 ーカルボチオイックアシッド 4 ーベンジルオキシーベンジルアミド($5\ 7\ m\ g$, $0.\ 1\ 5\ mm\ o\ 1$) およびトルエン ($2\ m\ L$) の混合物に、ベンジルプロミド($0.\ 0\ 8\ 9\ m\ L$, $0.\ 7\ 4\ mm\ o\ 1$)を加え、加熱還流下、 $9\ 0\ 7$ 攪拌した。放冷後、減圧下溶媒を留去し、残渣をジエチルエーテルで $2\ 0\ m$ に $2\ 0\ m$ の一部($1\ 6\ m$ の一部($1\ 6\ m$ の混合物を、 $1\ 2\ 0\ m$ で $2\ 0.\ 4\ 8\ m$ の $1\ 0.\ 6\ m$ 0 $1\ 0.\ 6\ m$ 0

MS m/e (ESI) 393.5 (MH⁺) [0 7 4 2]

<u>実施例 2 5 2. 2 - (3 - ベンジルオキシーフェニル) - 1 - キノリン - 6 - イルーエタノン</u>

窒素雰囲気下、製造例 225 に記載の1-+ノリン-6-イルーエタノン(171 mg, 1mmol)、1-ベンジルオキシ-3-プロモーベンゼン(289 mg, 1mmol)、1、ビス(ジベンジリデンアセトン)パラジウム(3 mg, 0.0052 mmol)、1、1、1 ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン(5 mg, 0.009 mmol)、カリウム 1 中で 1 で

¹H-NMR Spectrum (Acetone- d_6) δ (ppm) : 4.51 (2H, s), 5.10 (2H, s), 6.89-6.91 (1H, m), 6.96-6.98 (1H, m), 7.07 (1H, m), 7.25 (1H, t, J=4.4 Hz), 7.29-7.33 (1H, m), 7.35-7.39 (2H, m), 7.44-7.47 (2H, m), 7.61 (1H, dd, J=8.4, 4.4 Hz), 8.11 (1H, d, J=8.8 Hz), 8.31 (1H, dd, J=8.8, 2.0 Hz), 8.50-8.53 (1H, m), 8.81 (1H, d, J=2.0 Hz), 9.02 (1H, m).

[0743]

<u>実施例253.2-(3-フェノキシーフェニル)-1-キノリン-6-イルーエタノン</u> 実施例252と同様の手法により、窒素雰囲気下、製造例225に記載の1-キノリン -6- (1) - (1)

[0744]

<u>実施例254.6-(4-ベンジルオキシーベンジルオキシ)-キノリン</u>

窒素雰囲気下、キノリンー6ーオール(37mg, 0.25mmol)、1ーベンジルオキシー4ークロロメチルーベンゼン(70mg, 0.30mmol)のジメチルスルホキシド(2.5mL)溶液にカリウム tertープトキシド(43mg, 0.38mmol)を加え、室温下13時間攪拌した。この反応溶液を薄層シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)にて精製し、標記化合物(74mg, 0.217mm ol,86%)を淡黄色の固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (Acetone- d_6) δ (ppm) : 5.16 (2H, s), 5.19 (2H, s), 7.05-7.09 (2H, m), 7.31-7.35(1H, m), 7.38-7.46(5H, m), 7.46-7.51(4H, m), 7.95(1H, d, J=8 .8 Hz), 8.19(1H, dd, J=8.4, 0.8 Hz), 8.74(1H, dd, J=4.0, 1.6 Hz).

[0745]

実施例255.6-(3-フェノキシーベンジルスルファニル)-キノリン

窒素雰囲気下、 $(3-7 \pm 2 + 2 - 7 \pm 2 + 2)$ - メタノール(2.0g, 10 ± 0 の テトラヒドロフラン(50 ± 0 か 溶液に、氷冷攪拌下、カリウム 1.0 ± 0 を加えた後、 1.0 ± 0 を加え、空温にて 1.0 ± 0 を飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチル(1.0 ± 0 を開出し、飽和食塩水(1.0 ± 0 で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去し、淡黄色油状物(1.0 ± 0 の残渣を得た。この残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1.0 ± 0 を引きる。この残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1.0 ± 0 を引きる。 $1.0 \pm$

窒素雰囲気下、製造例 228 に記載のジチオカーボニックアシッド O-xチルエステル S-キノリン-6-イルエステル $(50\,\mathrm{mg},\ 0.\ 201\,\mathrm{mmol})$ 、トルエン-4-スルホニックアシッド 3-フェノキシベンジルエステル $(110\,\mathrm{mg},\ 0.\ 313\,\mathrm{mmol})$ およびメタノール $(1\,\mathrm{ml})$ のテトラヒドロフラン $(5\,\mathrm{ml})$ 溶液に、カリウム terton terton terton to the control to t

 $^1\text{H-NMR}$ Spectrum (Acetone-d₆) δ (ppm) :4.36(2H, s), 6.85-6.90(3H, m), 7.02-7.03(1 H, m), 7.07-7.11(1H, m), 7.20-7.22(1H, m), 7.27-7.34(3H, m), 7.49(1H, dd, J=8.4, 4.0 Hz), 7.69(1H, dd, J=8.8, 2.0 Hz), 7.84-7.85(1H, m), 7.94(1H, d, J=8.8 Hz), 8.18-8.20(1H, m), 8.84-8.85(1H, m).

[0746]

<u>実施例256.2-アミノーN-(5-(4-クロローフェノキシ)-チオフェン-2-イルメチル)-ニコチナミド</u>

窒素雰囲気下、2-アミノーニコチニックアシッド(21mg, 0.15mmo1)、製造例255に記載の<math>C-(5-(4-クロローフェノキシ)-チオフェン-2-イル)-メチルアミン(36mg, 0.15mmol)、ベンゾトリアゾールー1-イルートリス(

ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(86 mg, 0.195 m mol)、トリエチルアミン (0.065 mL, 0.45 mmol) のジメチルスルホキシド (1 mL) の溶液を室温下17時間攪拌した。 この反応溶液を逆相系高速液体クロマトグラフィー (アセトニトリルー水系移動層 (0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)により精製し、標記化合物のトリフルオロ酢酸塩 (17.7 mg, 0.037 mmol, 24.9%)を淡黄色固体として得た。

MS m/e (ESI) 360(MH⁺)

[0747]

<u>実施例 257.2-rミノ($5-(2-\rho uu-r)+v$)ーチオフェンー 2-4uメチル)ーニコチナミド</u>

実施例 256 と同様の手法により、2-アミノーニコチニックアシッド(21 m g , 0 . 15 m m o 1)および製造例 257 に記載のC-(5-(2-クロローフェノキシ)ーチオフェン-2-イル)ーメチルアミン(36 m g , 0.15 m m o 1)から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(31.1 m g , 0.07 m m o 1 , 43.7%)を淡褐色油状物として得た。

MS m/e (ESI) 360(MH⁺)

[0748]

<u>実施例258.6-アミノーN-(5-(2-フルオローフェノキシ)ーチオフェン-2-</u> イルメチル)ーニコチナミド

実施例 256 と同様の手法により、6-アミノーニコチニックアシッド(21 m g , 0 . 15 m m o 1)および製造例 259 に記載のC-(5-(2-フルオローフェノキシ)ーチオフェン-2-イル)ーメチルアミン(33.5 m g , 0.15 m m o 1)から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(26.6 m g)を淡黄色油状物として得た後、 薄層 N H シリカゲルクロマトグラフィー(酢酸エチル)にて再精製し、標記化合物(7.8 m g , 0.023 m m o 1 , 15.1%)を淡黄色固体として得た。

MS m/e (ESI) 344(MH⁺)

[0749]

<u>実施例259. ベンゾチアゾールー6ーカルボキシリックアシッド (5-(2-フルオローフェノキシ)ーチオフェンー2ーイルメチル)ーアミド</u>

実施例 256 と同様の手法により、ベンゾチアゾールー6 ーカルボキシリックアシッド (27.4 mg, 0.15 mm o 1) および製造例 259 に記載のC-(5-(2-7) ローフェノキシ)ーチオフェンー2-(4) ーメチルアミン (33.5 mg, 0.15 mm o 1) から標記化合物のトリフルオロ酢酸塩(10.7 mg, 0.021 mm o 1, 14.3%)を褐色油状物として得た。

MS m/e (ESI) 385(MH⁺)

[0750]

<u>実施例260.2-アミノーN-(4-ベンジルオキシー3-ヒドロキシーベンジル)-ニ</u>コナミド

窒素雰囲気下、製造例 227で得られた 4-ベンジルオキシ-3-メトキシメトキシーベンゾニトリル(100 mg, 0.371 mm o1)のテトラヒドロフラン(5 mL)溶液に氷冷下、水素化アルミニウムリチウム(75 mg, 1.98 mm o1)を少しずつ加えた後、24 時間攪拌した。さらに、氷冷下、水素化アルミニウムリチウム(75 mg, 1.98 mm o1)を少しずつ加えた後、50-60 で3時間攪拌した。氷冷下、反応溶液に酢酸エチル(10 mL)およびメタノール(5 mL)を少しずつ加えた後、N Hシリカゲル(50 mL)を加え、N Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(0 キサン:酢酸エチル=0 7:0 3)にて淡黄色油状の残渣(0 3 mg)を得た。この残渣を再度0 NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(0 キサン:酢酸エチル=0 3)にて精製し、0 4 0 2 2 3 0 mg, 0 3 0 3 0 8 2 6 6 6 6 7 3 6 7

次に、窒素雰囲気下、2-アミノーニコチニックアシッド(16mg, 0.116mm

o1), $4-\alpha$ >>>+>+>+>>++><math>+>+>+>+>+>+><math>+>+>+>+>+>+>+>+>0549mmol)、ベンゾトリアゾールー1ーイルートリス(ジメチルアミノ)ホスホ ニウム ヘキサフルオロホスフェート(55mg, 0.124mmol)、トリエチルアミ ン(O. 08mL, O. 574mmol) のジメチルスルホキシド (4mL) 溶液を室温 にて24時間攪拌した。反応溶液に水(100mL)と飽和食塩水(50mL)を加え、 酢酸エチル(100mL)で2回抽出し、2回水洗した。有機層を無水硫酸マグネシウム で乾燥後、濾過し、ろ液を減圧留去して、2-アミノーN-(4-ベンジルオキシー3-メトキシメトキシーベンジル)ーニコチナミドを淡黄色油状物として得た。このものをN Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1ついでヘキサン :酢酸エチル= 3:7)にて精製し、2-rミノ-N-(4-ベンジルオキシ-3-メトキシメトキシーベンジル)ーニコチナミド)(9.4mg, 0.0239mmol, 43.5 %)を淡黄色油状物として得た。得られた $2-r \ge J-N-(4-\kappa)$ ルオキシー $3-\lambda$ トキシメトキシーベンジル)ーニコチナミド (7.8 mg, 0.0198 mm o 1) およ び2M塩酸(2mL)のメタノール(3mL)溶液を、室温下21時間攪拌した。反応溶 液に炭酸水素ナトリウム(600mg,7.14mmo1)を加えて塩基性とし、濾過、 減圧留去した後、得られた残渣を薄層NHシリカゲルクロマトグラフィー(メタノール: 酢酸エチル=5:95)にて精製し、標記化合物 (2.0mg, 0.0057mmol, 29%)を白色固体として得た。

MS m/e (ESI) 350(MH⁺)

[0751]

実施例 261. キノリン-6 - カルボキシリックアシッド 4 - (3 - クロローベンジルオキシ) - ベンジルアミド

実施例8と同様の手法を用いて、製造例8に記載のキノリン-6-カルボキシリックアシッド 4-ヒドロキシベンジルアミンおよび3-クロロベンジルクロリドから標記化合物のトリフルオロ酢酸塩を得た。

MS m/e (ESI) 403 (MH⁺)

[0752]

実施例262. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 4- (3-フルオローベンジルオキシ) -ベンジルアミド

実施例8と同様の手法を用いて、製造例8に記載のキノリン-6-カルボキシリックアシッド 4-ヒドロキシベンジルアミンおよび3-フルオロベンジルブロミドから標記化合物のトリフルオロ酢酸塩を得た。

MS m/e (ESI) 387 (MH⁺)

[0753]

<u>実施例263. キノリンー6ーカルボキシリックアシッド 4ー(ベンゾ[1, 3]ジオキソールー5ーイルメトキシ)ーベンジルアミド</u>

実施例 8 と同様の手法を用いて、製造例 8 に記載のキノリンー 6- カルボキシリックアシッド 4-ビドロキシベンジルアミンおよびメタンスルホニックアシッド ベンゾ[1, 3]ジオキソール - 5- イルメチルエステルから標記化合物のトリフルオロ酢酸塩を得た

MS m/e (ESI) 413 (MH⁺)

[0754]

<u>実施例264.6-キノリンカルボキシリックアシッド 3-(3-メチル-2-プテニルオキシ)-ベンジルアミド</u>

6-キノリンカルボキシリックアシッド(100mg、0.577mmol)、製造例 231に記載の3-(3-メチルー2-プテニルオキシ)ーベンジルアミン(112mg , 0.635mmol)、ベンゾトリアゾールー1-イルートリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(306mg , 0.693mmol)およびトリエチルアミン(0.12mL , 0.87mmol)をテトラヒドロフラン(5mL)に溶解し、室温にて3時間攪拌した。溶媒を減圧下溜去し、得られた残渣をNHシリカゲル

カラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=4:1) にて精製し、標記化合物 ($153 \, \mathrm{mg}$, 80.1%) を白色固形物として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDC13) δ (ppm):1.73(3H, s), 1.78(3H, s), 4.51(2H, d, J=6.8Hz), 4.68(2H, d, J=5.6Hz), 5.48(1H, t, J=6.8Hz), 6.62(1H, t, J=5.6Hz), 6.87(1H, dd, J=2.4, 8.4Hz), 6.95(1H, d, J=2.4Hz), 6.96(1H, d, J=8.4Hz), 7.28(1H, t, J=8.4Hz), 7.47(1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.05(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.13(1H, d, J=8.8Hz), 8.23(1H, dd, J=1.2, 8.0Hz), 8.32(1H, d, J=2.0Hz), 8.97(1H, dd, J=1.2, 4.0Hz).

[0755]

<u>実施例265.6-キノリンカルボキシリックアシッド 3-(2-メチルプロペニル)</u> -ベンジルアミド

実施例 264 と同様の手法により、6-キノリンカルボキシリックアシッド(100mg、0.577mmol) および製造例 234 に記載の3-(2-メチループロペニル)ーベンジルアミン(93mg, 0.577mmol)から標記化合物(150mg, 0.475mmol, 82.2%)を白色固形物として得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDCl3) δ (ppm):1.87(3H, s), 1.90(3H, s), 4.70(2H, d, J=5.6Hz), 6.27(1H, s), 6.62(1H, t, J=5.6Hz), 7.20-7.46(4H, m), 7.47(1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.05(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.13(1H, d, J=8.8Hz), 8.23(1H, dd, J=1.2, 8.0Hz), 8.32(1H, d, J=2.0Hz), 8,97(1H, dd, J=1.2, 4.0Hz).

[0756]

<u>実施例266.6ーキノリンカルボキシリックアシッド 3ーシクロペンチリデンメチルベンジルアミド</u>

実施例 264 と同様の手法により、6-キノリンカルボキシリックアシッド(100mg、0.577mmol) および製造例 236 に記載の3-シクロペンチリデンメチルーベンジルアミン(108mg, 0.577mmol) から標記化合物(150mg, 0.457mol, 79.3%)を白色固形物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm):1.65-1.79(4H, m), 2.47-2.58(4H, m), 4.70(2H, d, J=5.6Hz), 6.36(1H,s), 6.54(1H, t, J=5.6Hz), 7.20-7.35(4H, m), 7.47(1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.05(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.13(1H, d, J=8.8Hz), 8.23(1H, dd, J=1.2, 8.0Hz), 8.32(1H, d, J=2.0Hz), 8.97(1H, dd, J=1.2, 4.0Hz).

[0757]

<u>実施例267.6-キノリンカルボキシリックアシッド (5-(2-メチルプロペニル) チオフェン-2-イルメチル) アミド</u>

実施例 264 と同様の手法により、6-キノリンカルボキシリックアシッド(15 m g 、0.083 mm o1)および製造例 242 に記載のC-(5-(2-メチルプロペニル)ーチオフェンー2-イル)ーメチルアミン(14 m g , 0.083 mm o1)から標記化合物(15 m g , 0.046 mm o1 , 56.1%)を白色固形物として得た。 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm):1.91(3H, s), 1.96(3H, s), 4.83(2H, d, J=5.2Hz), 6.33(1H, s), 6.62(1H, t, J=5.2Hz), 6.75(1H, d, J=3.6Hz), 6.96(1H, d, J=3.6Hz), 7.47(1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.05(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.13(1H, d, J=8.8Hz), 8.23(1H, dd, J=1.2, 8.0Hz), 8.32(1H, d, J=2.0Hz), 8.97(1H, dd, J=1.2, 4.0Hz).

[0758]

<u>実施例268.6-キノリンカルボキリックアシッド 3-イソブチルベンジルアミド</u> 実施例264と同様の手法により、6-キノリンカルボキシリックアシッド (60mg、0.356mmol) および製造例243に記載の3-イソブチルベンジルアミン (58mg, 0.356mmol) から標記化合物 (75mg, 0.236mol, 66.2%) を白色固形物として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 0.90(6H, d, J=6.8Hz), 1.87(1H, dq, J=7.6Hz, 6.8 Hz), 2.48(2H, d, J=7.6Hz), 4.69(2H, d, J=6.0Hz), 6.52(1H, t, J=6.0Hz), 7.10-7.3 0(4H, m), 7.47(1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 8.05(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 8.13(1H, d, J=8.8Hz), 8.23(1H, dd, J=1.2, 8.0Hz), 8.32(1H, d, J=2.0Hz), 8.97(1H, dd, J=1.2, 4.

OHz).

[0759]

<u>実施例269.6ーアミノーNー(5ー(2ーシクロプロピルビニル)チオフェンー2ーイルメチル)ニコチナミド</u>

 $6-アミノニコチニックアシッド(35 mg、0.251 mmo1)、製造例248 に記載の<math>C-(5-(2-\nu)0$ ロプロピルビニル)チオフェン-2-(4) メチルアミン(45 mg, 0.251 mmo1)、ベンゾトリアゾール-1-(4) インリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(133 mg, 0.301 mmo1)およびトリエチルアミン(0.042 mL, 0.301 mmo1)をN, N-(5) ジメチルホルムアミド(3 mL)に溶解し、室温にて3時間攪拌した。反応液に水(10 mL)を加え、酢酸エチル(30 mL)で抽出した。有機層を水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下溜去し、得られた残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)にて精製し、標記化合物(50 mg, 0.167 mmo1,66.6%)を白色固形物として得た。

 $^1\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDC13) δ (ppm): 0.44-0.52(2H, m),~0.76-0.84(2H, m),~1.45-1.5 5(1H, m),~4.70(2H, d, J=5.6Hz),~4.76(2H, s),~5.53(1H, dd, J=8.8, 15.6Hz),~6.21(1H, d, J=5.6Hz),~6.49(1H, d, J=8.8Hz),~6.52(1H, d, J=15.6Hz),~6.66(1H, d, J=3.6Hz),~6.83(1H, d, J=3.6Hz),~7.88(1H, dd, J=2.4, 8.8Hz),~8.48(1H, d, J=2.4Hz).

[0760]

<u>実施例270.2-アミノーN-(5-(2,2-ジシクロプロピルビニル)チオフェン</u> -2-イルメチル)ニコチナミド

実施例 269 と同様の手法により、2-Tミノニコチニックアシッド(19mg, 0.138mm o 1)および製造例 249 に記載のC-(5-(2,2-ジシクロプロピルビニル)チオフェン-2-イル)メチルアミン(<math>30mg, 0.138mm o 1)から標記化合物(25mg, 0.0742mo l, 53.8%)を白色固形物として得た。 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 0.42-0.46(2H, m), 0.61-0.66(2H, m), 0.83-0.88(4H, m), 1.16-1.23(1H, m), 1.96-2.03(1H, m), 4.73(2H, d, J=5.6Hz), 6.27(1H, s), 6.34(3H, s), 6.58(1H, dd, J=4.8, 7.6Hz), 6.84(1H, d, J=3.2Hz), 6.92(1H, d, J=3.2Hz), 7.57(1H, dd, J=1.6, 7.6Hz), 8.16(1H, dd, J=1.6, 4.8Hz).

[0761]

実施例 271. (4-tert-プチル-ベンジル) -キナゾリン-4-イル-アミン 製造例 250 に記載の4-クロローキナゾリン(8 mg, 0.049 mm o 1) の 1 -メチルー <math>2-ピロリドン(0.5 mL)溶液に、4-tert-プチルーベンジルアミン(10μ 1,0.059 mm o 1)および N,N-ジイソプロピルエチルアミン(17μ 1,0.098 mm o 1)を加え、160 ℃にて 5 時間攪拌した。反応混合物をそのまま逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて精製し、標記化合物(16.5 mg,0.041 mm o 1,72%)をトリフルオロ酢酸塩として得た。MS m/e(ESI) 292.20(MH+)

[0762]

<u>実施例272. (4-ベンジルオキシーベンジル) ーキナゾリンー4ーイルーアミン</u> 実施例271と同様の手法で、製造例250に記載の4ークロローキナゾリン (9 m g , 0. 055 m m o 1) および製造例4に記載の4ーベンジルオキシーベンジルアミン (12 m g, 0. 055 m m o 1) から標記化合物 (9. 63 m g, 0. 021 m m o 1, 38%) をトリフルオロ酢酸塩として得た。

MS m/e(ESI) 342.27(MH⁺)

[0763]

<u>実施例273. フロ[2,3-b]ピリジン-5-カルボキシリックアシッド (5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) -アミド</u>

実施例166と同様の手法により、製造例271に記載のフロ[2, 3-b]ピリジン-

出証特2004-3100001

5-カルボキシリックアシッド エチルエステル(33mg, 0.17mmol)からフロ[2, 3-b]ピリジンー5-カルボキシリックアシッド(31mg)をリチウム塩として得た。

得られたフロ[2, 3-b]ピリジン-5-カルボキシリックアシッド(31mg)のリチウム塩(17mg)および製造例35に記載の $C-(5-フェノキシーチオフェン-2-イル)-メチルアミン(23mg, 0.11mmol)から標記化合物(28mg, 80<math>\mu$ mol, 79%)を白色固体として得た。

 $^1\text{H-NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.57 (2H, d, J=5.9Hz), 6.52 (1H, d, J=3.8Hz), 6.82 (1H, d, J=3.7Hz), 7.09-7.17 (4H, m), 7.39 (2H, t, J=8.4Hz), 8.21 (1H, d, J=2.6Hz), 8.58 (1H, d, J=2.2Hz), 8.79 (1H, d, J=2.2Hz), 9.34 (1H, t, J=6.0Hz).

[0764]

<u>実施例274. イミダゾ[1, 2-a]ピリジン-6-カルボキシリック アシッド (5</u> <u>- (3-クロローフェノキシ) -チオフェン-2-イルメチル) -アミド</u>

製造例 2.76 に記載の $C-(5-(3-\rho u u - 7 x J + 2)$ ーチオフェンー 2-4 u)ーメチルアミン(1.04 mg、0.434 mm o l)とイミダゾ[1,2-a] ピリジンー 6- カルボキシリックアシッド(7.7 mg, 0.477 mm o l)のN, N- ジメチルホルムアミド(3 mL)溶液に室温でベンゾトリアゾールー 1-4 ルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(2.50 mg, 0.564 mm o l)とトリエチルアミン(1.81 μ L)を加え、室温で4時間撹拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水および飽和食塩水で洗浄した。有機層に無水硫酸マグネシウムを加え乾燥し、ろ過後、溶媒を減圧下留去し、残渣をN H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール=4.0/1)で精製し、標記化合物(1.49 mg, 8.9%)を白色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (DMSO) δ (ppm): 4.55(2H, d, J=5.3Hz), 6.59(1H, dd, J=1.1, 3.7Hz), 6.83(1H, d, J=3.7Hz), 7.06(1H, dd, J=1.1, 8.2Hz), 7.13(1H, s), 7.20(1H, d, J=8.1Hz), 7.40(1H, t, 8.1Hz), 7.58-7.64(3H, m), 8.05(1H, s), 9.12(1H, s), 9.23(1H, t, J=5.5Hz).

[0765]

<u>実施例275.2,6-ジアミノーN-(5-(4-フルオローフェノキシ)-フラン-</u>2-イルメチル)-ニコチンアミド

製造例 97に記載の 2, 6-ジアミノーニコチニックアシッド (0.15g, 0.98 mmol)、トリエチルアミン (0.41mL, 2.94 mmol) およびベンゾトリアゾールー1ーイルオキシトリス (ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート (0.65g, 1.47mmol)をN, Nージメチルホルムアミド (5mL)に溶解させ、室温で <math>10 分間攪拌した。次に、製造例 274 に記載の C-(5-(4-7) + 2) の 10 で 10 の 10 の 10 の 10 で 10 の 10 の

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d6) δ (ppm):4.28 (2H, d, J=5.2 Hz), 5.64-5.69 (2H, m), 6.1 0 (2H, br s), 6.22 (1H, d, J=3.2 Hz), 6.96 (2H, br s), 7.08-7.14 (2H, m), 7.19-7.26 (2H, m), 7.63 (1H, d, J=8.8 Hz), 8.22 (1H, t, J=5.2 Hz)

[0766]

<u>実施例276.2,6-ジアミノ-N-(5-ベンジル-チオフェン-2-イルメチル)</u> -ニコチンアミド

製造例 97 に記載の 2, 6-ジアミノニコチニックアシッド(<math>173 mg, 1.13 mm o 1)のジメチルスルホキシド(15 mL)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(433 mg, 2.26 mm o 1)、1-ヒド

ロキシベンゾトリアゾール(346 mg, 2.26 mm o 1)および製造例51に記載の C-(5-ベンジルーチオフェン-2-イル)-メチルアミン(230 mg, 1.13 m m o 1)を加え、室温で16時間30分撹拌した。反応液を飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、分取した有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮した。得られた残渣を <math>NHシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、溶媒(酢酸エチル)で溶出して標記化合物(114 mg, 0.34 mm o 1,30%)を得た。

 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm):4.00 (2H, s), 4.53 (2H, d, J=5.6 Hz), 4.70 (2H, br s), 5.69 (1H, d, J=8.4 Hz), 6.39 (2H, br s), 6.55 (1H, d, J=3.2 Hz), 6.67-6.9 5 (2H, m), 7.09-7.25 (5H, m), 7.38 (1H, d, J=8.4 Hz).

[0767]

<u>実施例277.[1,5]ナフチリジン-2-カルボキシリック アシッド (1-(3-</u>フルオローベンジル) -1 H - ピロール-3 - イルメチル) - アミド

製造例 68 に記載のC-(1-(3-7)ルオローベンジル) -1 Hーピロール-3-4ル) ーメチルアミン(59 mg, 0.287 mm o1)および製造例 14 に記載の[1, 5]ナフチリジン-2 ーカルボキシリックアシッド(50 mg, 0.287 mm o1)の N, N ージメチルホルムアミド(3 mL)溶液にベンゾトリアゾール-1 ーイルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(152 mg, 0.344 mm o1)およびトリエチルアミン(80 μ L, 0.574 mm o1)を加え、室温で終夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をN Hシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)で精製し、標記化合物(49 mg, 47%)を淡黄色固体として得た。

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm):4.59(2H, d, J=5.6Hz), 5.03(2H, s), 6.26-6.27(1H, m), 6.66-6.67(1H, m), 6.74-6.75(1H, m), 6.81-6.84(1H, m), 6.92-6.94(1H, m), 6.96-7.01(1H, m), 7.28-7.33(1H, m), 7.67-7.70(1H, m), 8.31(1H, brs), 8.37-8.40(1H, m), 8.53-8.59(2H, m), 9.03-9.05(1H, m).

[0768]

製造例 9 7 に記載の 2, 6 ージアミノーニコチニックアシッド(200 mg, 1.3 m mol)、トリエチルアミン(0.54 mL, 3.87 mmol) およびベンゾトリアゾールー1ーイルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(862 mg, 1.95 mmol)をN, Nージメチルホルムアミド(20 mL)に加え、室温で 20 分間攪拌した。次に、製造例 252 に記載の 4 ー(2 ーフルオローベンジルオキシ)ーベンジルアミン(453 mg, 1.96 mmol)を加え、室温で 14時間攪拌した。反応終了後、反応液を飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、分取した有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、溶媒(酢酸エチル)で溶出して標記化合物(147 mg, 0.40 mmol, 31%)を得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d6) δ (ppm):4.30 (2H, d, J=6.0 Hz), 5.11 (2H, s), 5.67 (1H, d, J=8.8 Hz), 6.06 (2H, br s), 6.89-7.02 (4H, m), 7.16-7.28 (4H, m), 7.37-7.44 (1H, m), 7.51-7.56 (1H, m), 7.66 (1H, d, J=8.8 Hz), 8.28 (1H, t, J=6.0 Hz).

[0769]

<u>実施例279.2,6-ジアミノーN-(5-ペンジルオキシーチオフェン-2-イルメ</u>チル) -ニコチンアミド

製造例 97 に記載の 2,6-ジアミノニコチニックアシッド (109mg, 0.71mmol)のジメチルスルホキシド (10mL) 溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩 (272mg, 1.42mmol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (217mg, 1.42mmol) および実施例 137に記載のC-(5-ベンジルオキシーチオフェン-2-イル) メチルアミン (156mg, 0.7

1 mm o 1) を加え、室温で14時間撹拌した。反応液を飽和食塩水に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、分取した有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮した。得られた残渣をN Hシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、溶媒(酢酸エチル)で溶出して標記化合物(157mg, 0.44mmol, 62%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDC13) δ (ppm):4.53 (2H, d, J=5.2 Hz), 4.69 (2H. br s), 5.03 (2 H, s), 5.76 (1H, d, J=8.8 Hz), 6.08 (1H, d, J=4.0 Hz), 6.46 (3H. br), 6.59 (1H, d, J=4.0 Hz), 7.31-7.44 (6H, m).

[0770]

<u>実施例280. $(6-r \in J-5-(4-r))$ ルカルバモイル) - ピリジン-2-イルアミノ) - アセティック アシッド</u>

窒素雰囲気下、製造例 225 に記載の2- アミノーN- (4- ベンジルオキシーベンジル) -6- クロローニコチナミド(454 m g, 1.25 m m o 1) にグリシン (935 m g, 12.5 m m o 1) および 1, 8- ジアザビシクロ[5, 4, 0] ウンデクー 7- エン (1.86 m L, 12.5 m m o 1) を加え、130 でにて 6 時間攪拌した。反応混合物にジメチルスルホキシド (35 m L) を加え、ポリテトラフルオロエチレン製メンブレンフィルター (35 m L) を加え、ポリテトラフルオロエチレン製メンブレンフィルター (35 m L) で濾過し、ろ液を逆相系高速液体クロマトグラフィー (35 m L) で水系移動相 (35 m L) では過し、標記化合物 (35 m m m m m o l, 35 m m o l, 35 m e (35 m m o l, 35 m e (35 m o l) を得た。

 1 H-NMR Spectrum (DMSO-d6) δ (ppm):3.82-4.00(2H, m), 4.29(2H, d, J=6.0Hz), 5.06(2 H,

s), 5.77-5.88(1H, m), 6.93(2H, d, J=8.8Hz), 7.18(2H, d, J=8.8Hz), 7.28-7.42(5H, m),

7.68-7.80(1H, m).

[0771]

<u>実施例281.2-アミノー6ーメトキシメチルーNー(4ー(ピリジンー2ーイルメトキシ)ーベンジル)ーニコチンアミド</u>

製造例 275 に記載の2-アミノ-6-メトキシメチルーニコチン酸(<math>100 mg, 0.55 mm o 1)および製造例 280 に記載の4-(ピリジン-2-4ルメトキシ)ーベンジルアミン(170 mg, 0.82 mm o 1)のN, N-ジメチルホルムアミド(<math>5 mL) 溶液に、ベンゾトリアゾールー1-4ルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウムヘキサフルオロホスフェート(290 mg, 0.66 mm o 1)およびトリエチルアミン(0.23 mL, 1.7 mm o 1)を加え、室温で終夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘプタン:酢酸エチル=1:2)で精製し、標記化合物(150 mg, 0.40 mm o 1,73%)を無色固体として得た。

 ^1H-NMR Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm): 3.32(3H, s) , 4.27(2H, s) , 4.33(2H, d, J=5.9Hz) , 5.14(2H, s) , 6.58(1H, d, J=7.9Hz) , 6.96(2H, d, J=8.6Hz) , 7.10(2H, br s) , 7.22(2H, d, J=8.6Hz) , 7.31 (1H, ddd, J=7.5, 4.8, 1.1Hz) , 7.47 (1H, d, J=7.9Hz) , 7.80 (1H, td, J=7.6, 1.8Hz) , 7.94 (1H, d, J=8.1Hz) , 8.54-8.56 (1H, m) , 8.87 (1H, t, J=5.9Hz).

[0772]

<u>実施例282.[1,5]ナフチリジン-2-カルボキシリック アシッド (5-(4-フルオローフェノキシ)ーチオフェン-2-イルメチル)ーアミド</u>

製造例 14 に記載の[1, 5]ナフチリジンー 2-カルボキシリックアシッド(20 m g , 0.115 mm o l)および製造例 37 に記載のC-(5-(4-7)ルオロフェノキシ)チオフェンー 2-4ル)メチルアミン)(51 m g , 0.23 mm o l)のジメチルスルホキシド(9 m L)溶液に、ベンゾトリアゾールー 1-4ルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート(102 m g , 0.23 mm o l)およびトリエチルアミン(56μ L , 0.43 mm o l)を加え、60 \mathbb{C} で 30 分間撹拌し

た。反応液に酢酸エチルと水を加え分配し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル系)、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ジクロロメタン:酢酸エチル系)、逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた)にて順次精製し、標記化合物(8.6mg,0.017mmol,.15%)を得た。

 1 H-NMR Spectrum (CD30D) & (ppm):4.71(2H, d, J=6.4Hz), 6.38(1H, d, J=4.0Hz), 6.83 (1H, d, J=4.0Hz), 7.02-7.09 (4H, m), 7.85 (1H, dd, J=4.0, 8.8Hz), 8.46 (1H, d, J=8.8Hz), 8.56-8.61(2H, m), 9.04(1H, dd, J=1.6, 4.0Hz), 9.55-9.64 (1H, m).

[0773]

MS m/e (ESI) 379.76 (MH⁺)

<u>実施例283.2-アミノーN-(4-(4-フルオローベンジルオキシ)-ベンジル)</u> -6-メトキシメチルーニコチンアミド

製造例 275 に記載の $2-アミノ-6-メトキシメチルーニコチン酸(<math>10\,\mathrm{mg},\ 0.055\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$)および製造例 253 に記載の4-(4-7)ルオローベンジルオキシ) ーベンジルアミン($19\,\mathrm{mg},\ 0.082\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$)のN, Nージメチルホルムアミド($1\,\mathrm{m}\,L$)溶液に、ベンプトリアゾールー1-4ルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム ヘキサフルオロホスフェート($29\,\mathrm{mg},\ 0.066\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$)およびトリエチルアミン($0.022\,\mathrm{mL},\ 0.16\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$)を加え、室温で終夜撹拌した。反応液に水を加え、析出した固体をろ取し、標記化合物($13\,\mathrm{mg},\ 0.033\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$, 60%)を無色固体として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ Spectrum (DMSO-d₆) δ (ppm): 3.32(3H, s) , 4.27(2H, s) , 4.33(2H, d, J=5.9Hz) , 5.04(2H, s) , 6.58(1H, d, J=7.9Hz) , 6.94(2H, d, J=8.8Hz) , 7.09(2H, br s) , 7.16-7.22(4H, m) , 7.46 (2H, dd, J=8.7, 5.6Hz) , 7.93 (1H, d, J=8.1Hz) , 8.85-8.88 (1H, m).

[0774]

<u>実施例284.2-アミノー6-(シクロプロピルメチル-アミノ)-N-(5-フェノキシーチオフェンーイルメチル)-ニコチンアミド</u>

MS m/e (ESI) 395.22 (MH⁺)

[0775]

<u>実施例285.2,6-ジアミノーN-(4-(ピリジン-2-イルメトキシ)ーベンジル)ーニコチンアミド</u>

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d6) δ (ppm):4.29 (2H, d, J=6.0Hz), 5.15 (2H, s), 5.66 (1H, d, J=8.8 Hz), 6.06 (2H, br s), 6.91-6.98 (4H, m), 7.17-7.23 (2H, m), 7.31-7.35 (1H, m), 7.49 (1H, d, J=7.6 Hz), 7.65 (1H, d, J=8.8 Hz), 7.82 (1H, dt, J=2.0, 7.6 Hz), 8.28 (1H, t, J=6.0 Hz), 8.55-8.58 (1H, m).

[0776]

<u>実施例286.2,6-ジアミノーN-(5-(3-フルオローフェノキシ)ーチオフェ</u> ン-2-イルメチル)ーニコチンアミド

 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm):4.42(2H, d, J=6.0Hz), 5.66 (1H, d, J=8.4Hz), 6.1 (2H, brs), 6.55-6.59 (1H, m), 6.75 (1H, d, J=4.0Hz), 6.90-7.02 (5H, m), 7.38-7 .45 _(1H, m), 7.60 (1H, d, J=8.4Hz), 8.42 (1H, t, J=6.0Hz).

[0777]

<u>実施例287.2,6-ジアミノーN-(5-ベンゾフラン-2-イルメチルーチオフェン-2-イルメチル)-ニコチンアミド</u>

 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm):4.29 (2H, s), 4.43 (2H, d, J=6.0Hz), 5.64 (1H, d, J=8.4Hz), 6.09 (2H, brs), 6.66 (1H, d, J=0.8Hz), 6.92 (2H, s), 6.94 (2H, brs), 7.17-7.26 (2H, m), 7.47-7.64 (3H, m), 8.37 (1H, t, J=6.0Hz).

[0778]

実施例288.2,6-ジアミノ-N-(5-ベンゾ[b]チオフェン-2-イルメチル-

チオフェンー2ーイルメチル) ーニコチンアミド

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm):4.39 (2H, s), 4.44 (2H, d, J=5.6Hz), 5.64 (1H, d, J=8.4Hz), 6.09 (2H, brs), 6.78-6.84 (2H, m), 6.95 (2H, brs), 7.23-7.36 (3H. m), 7.59 (1H, d, J=8.4Hz), 7.74 (1H, dd, J=0.8, J=6.0Hz), 7.85 (1H, dd, J=0.8, J=6.0Hz), 8.38(1H, t, J=5.6Hz).

[0779]

<u>実施例289.2,6ージアミノーNー(5ーベンゾフランー2ーイルメチルーフランー</u>2ーイルメチル)ーニコチンアミド

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 4.18(2H, s), 4.31 (2H, d, J=5.6Hz), 5.65 (1H, d d, J=1.2, J=8.4Hz), 6.08 (2H, brs), 6.13-6.20 (2H, m), 6.65 (1H, s), 6.95 (2H, b rs), 7.18-7.28 (2H, m), 7.48-7.53 (1H, m), 7.55 (1H, dd, J=0.8, J=5.6Hz), 7.63 (1H, d, J=8.4Hz), 8.23 (1H, t, J=5.6Hz).

[0780]

<u>実施例290.2-アミノーN-(4-ベンジルオキシーベンジル)-6-メトキシメチ</u>ルーニコチンアミド

MS m/e (ESI) 378 (MH+)

[0781]

<u>実施例291.2,6-ジアミノーN-(4-フェノキシメチルーベンジル)-ニコチンアミド</u>

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm):4.51(2H, brs), 4.57(2H, d, J=5.6Hz), 5.06(2H, s), 5.77(1H, d, J=8.4Hz), 6.04(1H, brs), 6.45(2H, brs), 6.96-6.98(3H, m), 7.28-7.3 1(1H, m), 7.34-7.43(4H, m).

[0782]

<u>実施例292.2ーアミノー6ーメトキシメチルーN-(4-(ピリジン-2-イルオキ</u>シメチル) ーベンジル) ーニコチンアミド</u>

¹H—NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm):3.46(3H, s), 4.40(2H, s), 4.60(2H, d, J=5.6Hz), 5.38(2H, s), 6.25(1H, brs), 6.40(2H, brs), 6.68-6.70(1H, m), 6.77-6.81(1H, m), 6.87-6.91(1H, m), 7.26(2H, s), 7.35-7.37(2H, m), 7.46-7.48(2H, m), 7.57-7.61(2H, m), 8.16-8.18(1H, m).

[0783]

<u>実施例293.2-アミノーN-(5-ベンゾ[1,3]ジオキソール-5-イルメチル-</u> <u>チオフェン-2-イルメチル)6-メトキシメチル-ニコチンアミド</u>

 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 3.33 (3H, s), 3.96 (2H, s), 4.28 (2H, s), 4.47 (2H, d, J=6.0Hz), 5.96 (2H, d, J=1.2Hz), 6.59 (1H, d, J=8.0Hz), 6.68-6.74 (2H, m), 6.77-6.84 (3H, m), 7.12 (2H, brs), 7.90 (1H, d, J=8.0Hz), 8.97 (1H, t, J=6.0Hz).

[0784]

実施例 294. キノリンー6-カルボキシリック アシッド (5-(2-フルオローフェノキシ) -チオフェン-2-イルメチル) -アミド

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDC13) & (ppm): 4.55 (2H, d, J=6.0Hz), 6.47 (1H, d, J=4.0Hz), 6.78 (1H, d, J=3.6Hz), 7.16-7.26 (3H, m), 7.32-7.39 (1H, m), 7.59 (1H, dd, J=4.0, J=8.0Hz), 8.06 (1H, d, J=8.8Hz), 8.15 (1H, dd, J=2.0, J=8.8Hz), 8.45 (1H, d, J=8.0Hz), 8.51 (1H, d, J=2.0Hz), 8.95-8.98 (1H, m), 9.35 (1H, t, J=6.0Hz).

[0785]

<u>実施例295.6-アミノーN-(5-(4-フルオローフェノキシ)ーチオフェンー2</u> ーイルメチル)ーニコチンアミド

H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 4.44 (2H, d, J=5.2Hz), 6.39 (1H, d, J=8.8Hz), 6.43-6.52 (3H, m), 6.72 (1H, d, J=2.4Hz), 7.09-7.16 (2H, m), 7.16-7.24 (2H, m), 7.78 (1H, dd, J=2.4, 8.8Hz), 8.42 (1H, s), 8.74 (1H, t, J=5.2Hz).

[0786]

<u>実施例296.[1,5]ナフチリジンー2ーカルボキシリック アシッド (5ー(3ークロローフェノキシ)ーチオフェンー2ーイルメチル)ーアミド MS m/e (ESI) 396.28 (MH^+)</u>

[0787]

<u>実施例297.6-アミノ-N-(5-(3-シアノ-フェノキシ)-チオフェン-2-</u> イルメチル)-ニコチンアミド

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm):4.68(2H, d, J=5.6Hz), 4.78(2H, s), 6.27(1H, brs), 6.38-6.40(1H, m), 6.49-6.52(1H, m), 6.74-6.75(1H, m), 7.08-7.10(2H, m), 7.30-7.33(2H, m), 7.88-7.91(1H, m), 8.48-8.49(1H, m).

[0788]

<u>実施例298. キノリンー6-カルボキシリック アシッド (5-ピリジンー2-イル</u>メチルーチオフェンー2-イルメチル) -アミド

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (CDC13) δ (ppm): 4.20 (2H, s), 4.60 (2H, d, J=5.6Hz), 6.77 (1H, d, J=3.2Hz), 6.86 (1H, d, J=3.2Hz), 7.22 (1H, dd, J=5.2, J=7.6Hz), 7.31 (1H, d, J=7.6Hz), 7.61 (1H, dd, J=4.0, 8.0Hz), 7.71 (1H, ddd, J=1.6, J=7.6, J=7.6Hz), 8.07 (1H, d, J=8.0Hz), 8.17 (1H, dd, J=2.0, J=8.0Hz), 8.42-8.51 (2H, m), 8.52 (1H, d, J=2.0Hz), 8.98 (1H, dd, J=1.2, J=4.0Hz), 9.32 (1H, t, J=5.6Hz).

[0789]

<u>実施例299.2ーアミノーNー(5ーフェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)-6</u> -((ピラジン-2-イルメチル)-アミノ)-ニコチンアミド

MS m/e (ESI) 433.15(MH⁺)

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ Spectrum (DMSO-d6) δ (ppm):4.33(2H, d, J=5.6Hz), 4.68(2H, s), 5.99(1H, d, J

=8.4Hz), 6.48(1H, d, J=3.6Hz), 6.73(1H, d, J=3.6Hz), 7.06-7.15(3H, m), 7.34-7.39

2H, m), 7.82-7.94 (1H, m), 8.55 (1H, d, J=2.4Hz), 8.60 (1H, dd, J=2.4,1.2Hz), 8.67

(1H, d, J=1.2Hz), 8.69-8.79(1H, m).

. [0790]

<u>実施例300.2-アミノ-N-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル)-6</u> <u>- ((ピリジン-2-イルメチル)-アミノ)-ニコチンアミド</u>

MS m/e (ESI) 432.17 (MH⁺)

[0791]

<u>実施例301.2ーアミノーNー(5ーフェノキシーチオフェンー2ーイルメチル)-6</u> <u>-(2-(4-スルファモイルーフェニルアミノ)-エチルアミノ)-ニコチンアミド</u> MS m/e (ESI) 539.47 (MH^+)

[0792]

<u>実施例302.2,6ージアミノーNー(4ー(チオフェンー3ーイルメトキシ)ーベン</u>ジル)ーニコチンアミド

¹H-NMR Spectrum (DMSO-d6) δ (ppm):4.28 (2H, d, J=6.0 Hz), 5.04 (2H, s), 5.65 (1H, d, J=8.4 Hz), 6.05 (2H, br s), 6.89-6.99 (4H, m), 7.13-7.21 (3H, m), 7.51-7.55 (2H, m), 7.64 (1H, d, J=8.4 Hz), 8.26 (1H, t, J=6.0 Hz).

[0793]

<u>実施例303.[1,5]ナフチリジンー2ーカルボキシリック アシッド (5ーペンプフランー2ーイルメチルーチオフェンー2ーイルメチル) ーアミド</u>

MS m/e (ESI) 400.51 (MH⁺)

[0794]

<u>実施例304.2ーアミノー6-メトキシメチルーN-(5-フェノキシーチオフェン-2-イルメチル) -ニコチンアミド</u>

 $^{1}H-NMR$ Spectrum (CDC13) δ (ppm): 3.46(3H, s) , 4.41(2H, s) , 4.64-4.66(2H, m) ,

 $6.32(1\text{H, br s}),\ 6.39(1\text{H, d, J=3.8Hz})$, 6.47(2H, br s) , 6.71(1H, d, J=7.9Hz) , 6.74(1H, d, J=3.8Hz) , 7.08-7.13(3H, m) , 7.31-7.35(2H, m) , 7.62 (1H, d, J=7.9Hz).

[0795]

実施例 305. キノリンー6 - カルボキシリック アシッド (5-ベンゾ[1, 3]ジオキソール-5 - イルメチルーチオフェン-2 - イルメチル) - アミド

 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm): 3.97 (2H, s), 4.59 (2H, d, J=6.0Hz), 5.95 (2H, s), 6.69-6.75 (2H, m), 6.78-6.87 (3H, m), 7.61 (1H, dd, J=4.4, J=8.4Hz), 8.07 (1H, d, J=8.8Hz), 8.17 (1H, dd, J=2.0, J=8.8Hz), 8.46 (1H, dd, J=1.6, J=8.4Hz), 8.51 (1H, d, J=2.0Hz), 8.98 (1H, dd, J=1.6, J=4.4Hz), 9.31 (1H, t, J=6.0Hz).

[0796]

<u>実施例306.2ーアミノーNー(4ーベンジルアミノーベンジル)ー6ーメトキシメチ</u>ルーニコチンアミド

MS m/e (ESI) 377 (MH⁺)

[0797]

<u>実施例307.2ーアミノーNー(5ーベンゾフランー5ーイルメチルーチオフェンー2ーイルメチル)ー6ーメトキシメチルーニコチンアミド</u>

MS m/e (ESI) 407.85 (MH⁺)

[0798]

<u>実施例308.[1,5]ナフチリジン-2-カルボキシリック アシッド 4-フェノキシメチルーベンジルアミド</u>

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm):4.76(2H, d, J=6Hz), 5.07(2H, s), 6.94-6.99(3H, m), 7.27-7.31(3H, m), 7.43-7.45(4H, m), 7.68-7.71(1H, m), 8.37-8.40(1H, m), 8.50(1H, brs), 8.55-8.60(1H, m), 9.05-9.06(1H, m).

[0799]

実施例 309.2- アミノーN-(6-ベンジルオキシピリジン-3-イルメチル)-6 -メトキシメチルーニコチンアミド

¹H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm):3.45(3H, s), 4.39(2H, s), 4.53(2H, d, J=5.6Hz), 5.38(2H, s), 6.23(1H, brs), 6.39(2H, brs), 6.69-6.71(1H, m), 6.80-6.82(1H, m), 7.30-7.33(1H, m), 7.36-7.40(2H, m), 7.57-7.59(1H, m), 7.60-7.63(1H, m), 8.15-8.15 (1H, m).

[0800]

<u>実施例310.2-アミノーN-(5-ベンジルーチオフェン-2-イルメチル)-6-</u>メトキシメチルーニコチンアミド

 1 H-NMR Spectrum (CDC13) δ (ppm):3.44 (3H, s), 4.09 (2H, s), 4.38 (2H, s), 4.66 (2H, d, J=5.2 Hz), 6.25-6.34 (1H, m), 6.38 (2H, br s), 6.65 (1H, d, J=3.6 Hz), 6.67 (1H, d, J=8.0 Hz), 6.82 (1H, d, J=3.6 Hz), 7.20-7.27 (3H, m), 7.27-7.34 (2H, m), 7.57 (1H, d, J=8.0 Hz).

[0801]

<u>実施例311.2-アミノーN-(5-(3-クロロ-フェノキシ)-チオフェン-2-</u> <u>イルメチル)-6-メトキシメチル-ニコチンアミド</u>

MS m/e (ESI) 404 (MH⁺)

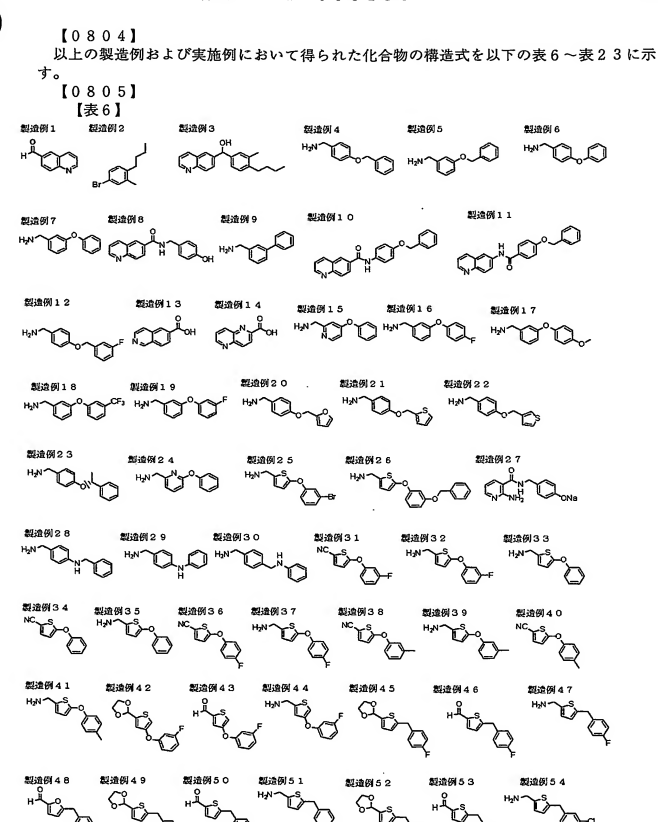
[0802]

<u>実施例312.2ーアミノーNー(5ー(3ーフルオローフェノキシ)ーチオフェンー2</u> <u>ーイルメチル)-6ーメトキシメチルーニコチンアミド</u>

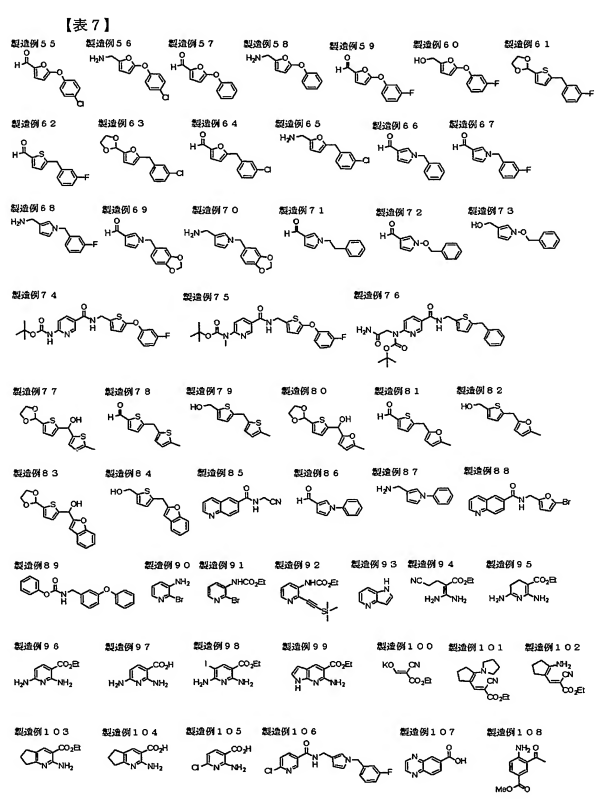
MS m/e (ESI) 388 (MH⁺)

[0803]

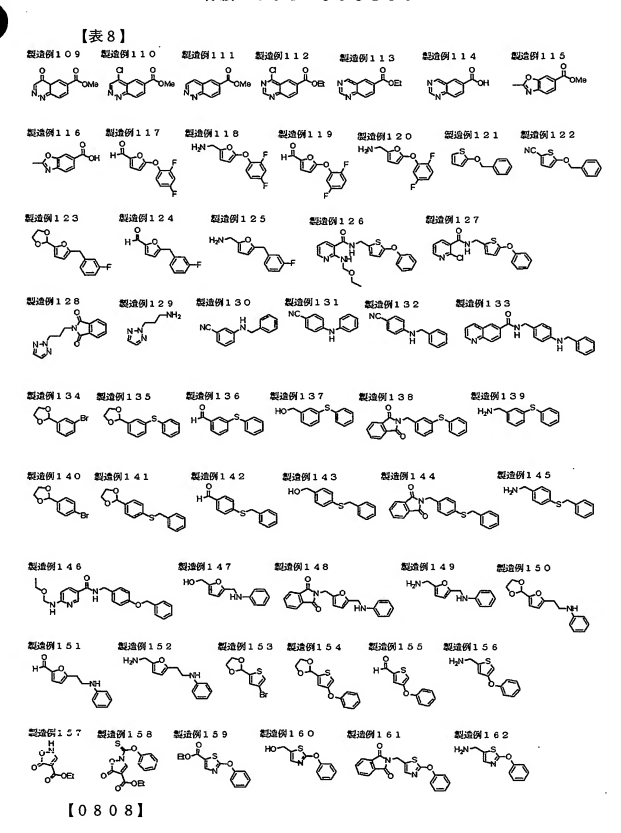
MS m/e (ESI) 396 (MH⁺)

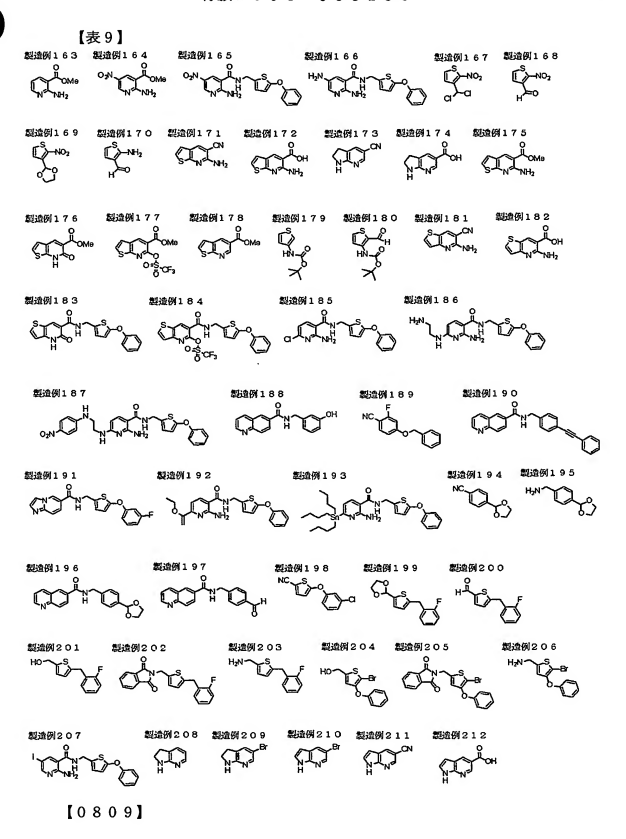


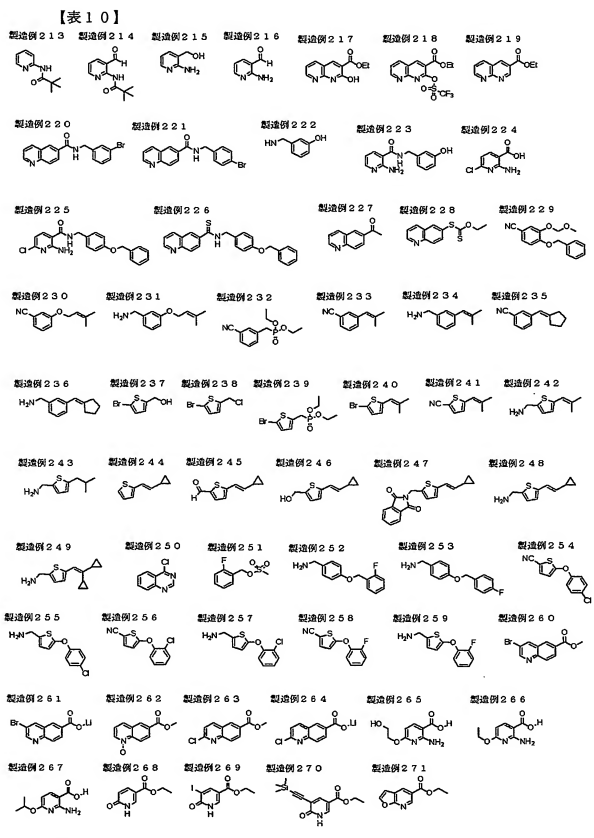
[0806]



[0807]



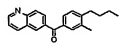




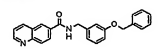
[0810]

【表11】

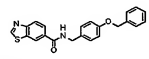
実施例1



奥施例4

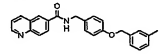


実施例7

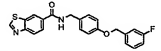


実施例10

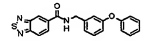
実施例13



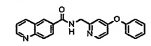
夷施例16



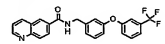
実施例19



実施例22



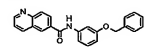
実施例25



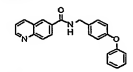
実施例28

[0811]

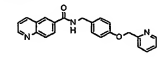
実施例2



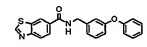
実施例 5



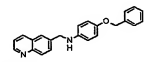
実施例8



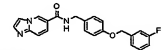
実施例11



実施例14



実施例17



実施例20

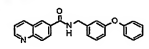
実施例23

実施例26

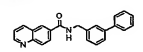
実施例29

実施例3

実施例 6

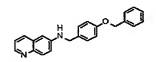


実施例9

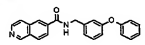


実施例12

実施例15



実施例18



夷施例21

実施例24

実施例27

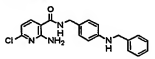
【表12】

実施例31

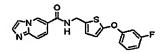
夷施例34

実施例37

実施例40

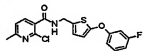


·実施例43

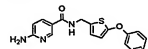


実施例46

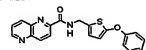
実施例49



実施例 5 2



実施例55



実施例58

[0812]

実施例32

実施例35

実施例38

実施例41

実施例44

実施例47

実施例50

実施例53

実施例 5 6

実施例59

実施例33

実施例36

実施例39

実施例42

実施例45

実施例48

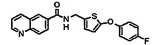
夷施例51

実施例54

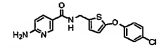
実施例57

【表13】

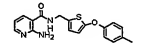
実施例61



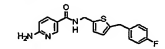
実施例64



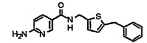
実施例67



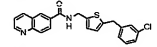
実施例70



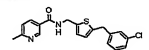
実施例73



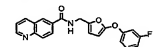
実施例76



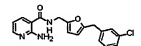
実施例79



実施例82



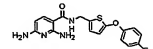
実施例85



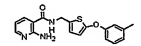
実施例88

[0813]

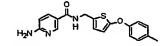
実施例62



実施例65



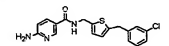
実施例68



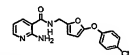
実施例71

実施例74

実施例77



実施例80



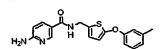
実施例83

実施例86

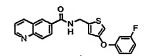
実施例89

実施例63

実施例 6 6

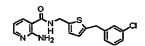


実施例69



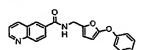
実施例72

実施例75



実施例78

実施例81

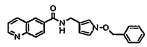


実施例84

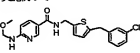
実施例87



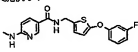
実施例91



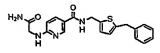
実施例94



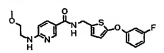
夷施例97



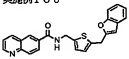
実施例100



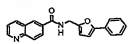
電烙側103



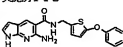
実施例106



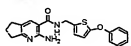
実施例109



実施例112

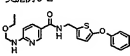


宾施例1.1.5

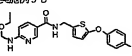


実施例118

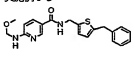
軍権例92



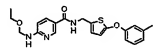
車施例95



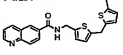
寒旆例98



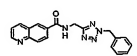
実施例101



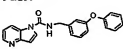
実施例104



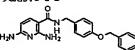
実施例107



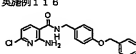
実施例11



実施例11:

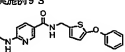


宝施例 1 1

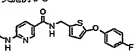


実施例119

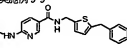
室施例93



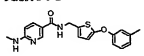
主体の196



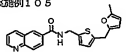
実施例99



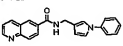
実施例102



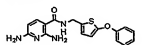
実施例105



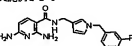
実施例108



実施例111



実施例114

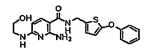


実施例117

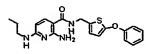
実施例120

【表15】

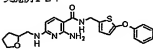
実施例121



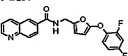
実施例124



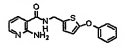
実施例127



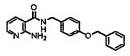
実施例130



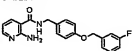
実施例133



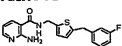
寒施例136



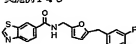
実施例139



実施例142

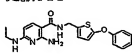


実施例145

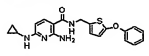


実施例148

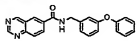
実施例122



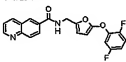
実施例125



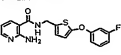
実施例128



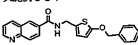
実施例131



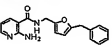
実施例134



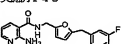
実施例137



実施例140



実施例143

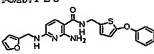


実施例146

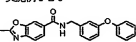
爽施例149

実施例123

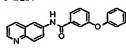
実施例126



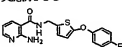
実施例129



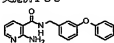
実施例132



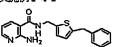
実施例135



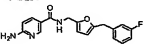
実施例138



寒焼倒1 4 1

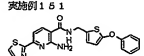


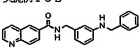
実施例144

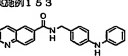


実施例147

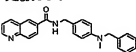


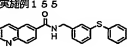




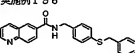


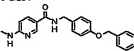
実施例154

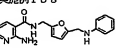




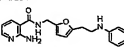
実施例156



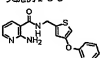


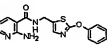


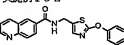
実施例159

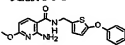


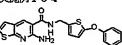
実施例160

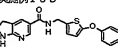


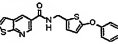


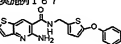


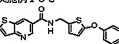


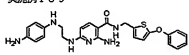


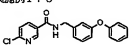


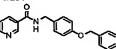


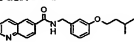


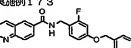


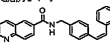


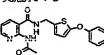




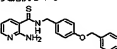


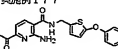


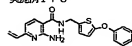




実施例176



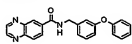


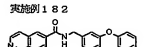


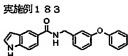
[0816]

【表17】

英施例181

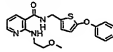






爽施例184

実施例185



実施例186

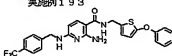
実施例187

実施例188

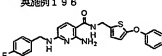
実施例189

実施例190

実施例192

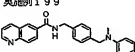


実施例195



実施例198

実施例199



実施例202

実施例203

実施例205

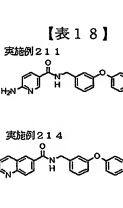
実施例206

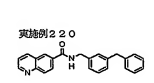
実施例207

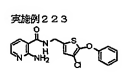
実施例208

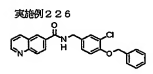
実施例209

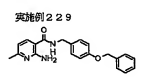
[0817]

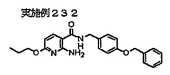


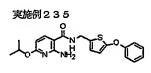


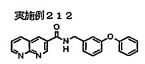


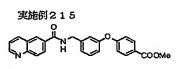


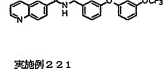


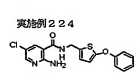


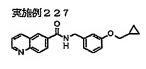


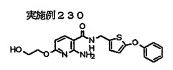


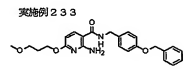


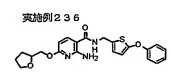


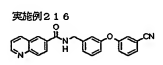


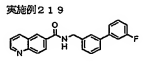


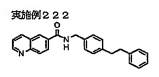


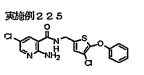


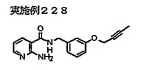


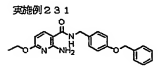




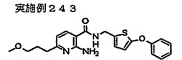




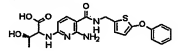


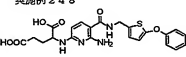


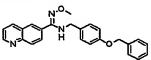
【表19】



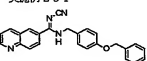
実施例244







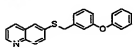
実施例250



実施例252

実施例253

実施例255

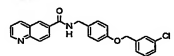


実施例256

実施例259

実施例260

実施例261



実施例262

実施例263

実施例264

実施例265

実施例266

実施例269

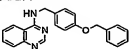
実施例270







[0820] 【表21】



実施例273

製造例272 製造例273



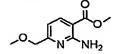
製造例274

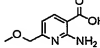
製造例275

製造例276

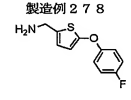




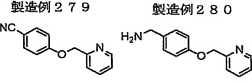




製造例277



製造例279

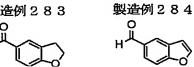


製造例281



製造例282

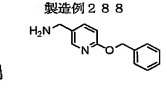
製造例283



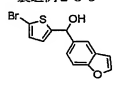


製造例286

製造例287



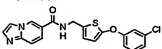
製造例285

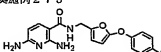


[0821]

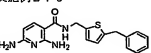
【表22】

実施例274

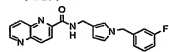




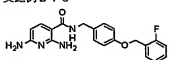
窦施例276



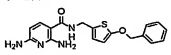
実施例277



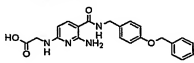
実施例278



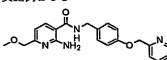
実施例279

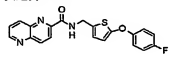


実施例280

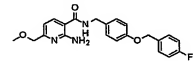


実施例281

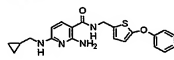




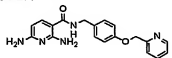
実施例283



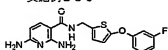
実施例284



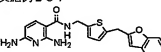
実施例285



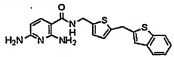
実施例286



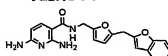
実施例287

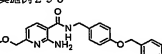


実施例288

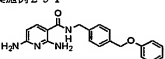


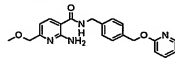
実施例289

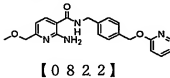




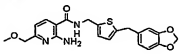
実施例291



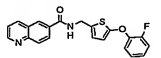




実施例293

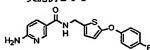


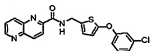
実施例294



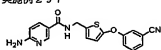




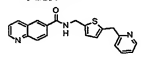




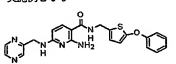
実施例297



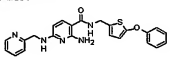
実施例298



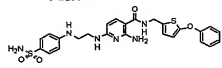
実施例299



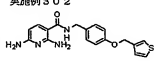
実施例300



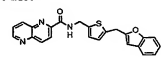
実施例301



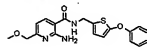
実施例302



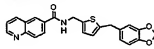
実施例303



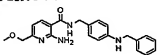
実施例304



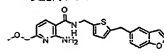
実施例305



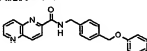
実施例306



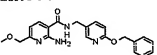
実施例307



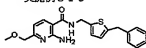
実施例308



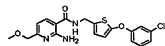
実施例309



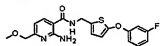
実施例310



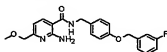
実施例311



実施例312



実施例313



【産業上の利用可能性】

[0823]

本発明に係るヘテロ環化合物(I)もしくはその塩またはそれらの水和物は、1)細胞 壁表層蛋白質の発現を阻害し、細胞壁assemblyを阻害するとともに真菌が細胞へ付着する のを阻害して、病原体が病原性を発揮できないようにすることにより、感染症の発症、進 展、持続に対して効果を示し、さらに、2)物性、安全性および代謝的安定性の面でも優 れており、真菌感染症の予防または治療剤として極めて有用である。

【配列表】

SEQUENCE LISTING

- <110> エーザイ株式会社
- <120> ヘテロ環化合物を含有する新規な抗真菌剤
- <130> EP03EE0901
- <160> 8
- <170> PatentIn version 3.1
- <210> 1
- <211> 33
- <212> DNA
- <213> Artificial
- <220>
- <223> an artificially synthesized primer sequence
- <400> 1
- cccggatcct gtttgcagca tgagacttgc ata
- <210> 2
- <211> 42
- <212> DNA
- <213> Artificial
- <220>
- <223> an artificially synthesized primer sequence
- <400> 2
- cccgcggccc cttccaattc gaaaaccttc cccagagcag cc
- <210> 3
- <211> 32
- <212> DNA
- <213> Artificial
- <220>
- <223> an artificially synthesized primer sequence
- <400> 3
- ggttcgaagc cgcaaaaaca gaacaacaaa tt

32

33

42

<210> 4

<211> <212> <213>		
<220> <223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400> ggtcta	4 gatt gcagtttttc aagaatgcgc ca	32
<210> <211> <212> <213>	33	
<220> <223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400> ccctct	5 agaa ctgacggtca aatccaagct act	33
<210><211><211><212><213>	32	
<220> <223>	an airtificially synthesized primer sequence	
<400> ggaagc	6 etttt ataacaacat agcggcagca ga	32
<210> <211> <212> <213>	48	
<220> <223>	an artificially synthesized primer sequence	
<400> cccgcg	7 gccg cttgatagta agcttgcttg ggccgcatca tgtaatta	48
<210><211><211>	33	

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 8

cccggtacca aattaaagcc ttcgagcctc cca

33

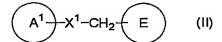
【書類名】要約書

【要約】

【課題】 優れた抗真菌剤を提供する。

【解決手段】 式

【化1】



〔式中、 A^1 は、置換基を有していてもよい 3-ピリジル基、置換基を有していてもよいキノリル基等を意味する; X^1 は、式-NH-C(=O)-で表される基または式-C(=O)-NH-で表される基等を意味する;Eはフリル基、チエニル基、ピロリル基、フェニル基、ピリジル基、テトラゾリル基、チアゾリル基またはピラゾリル基を意味する;ただし、 A^1 は、置換基を 1 ないし 3 個有していてもよく、E は、置換基を 1 または 2 個有する。〕で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

【選択図】 なし

特願2004-068186

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000000217]

1. 変更年月日

1990年 8月29日

[変更理由]

新規登録

住所

東京都文京区小石川4丁目6番10号

氏 名 エーザイ株式会社